(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年11月11日 (11.11.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/096806 A1

- (51) 国際特許分類7: C07D 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K 31/52, 31/5377, A61P 43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2004/006104
- (22) 国際出願日: 2004 年4 月27 日 (27.04.2004) (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ: 特額2003-125715 2003 年4 月30 日 (30.04.2003) 特額 2003-352423
- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 住友製薬株式会社(SUMITOMO PHARMACEUTICALS CO.LITD.) [PP/IP]: 〒5418510 大阪府大阪市中央区道修町2丁目28 O Saka (IP).

2003年10月10日 (10.10.2003)

(72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中平 博之 (NAKAHIRA, Hiroyaki) [JP/JP]; 〒5540022 大阪府大 阪市此花区春日出中3丁目1-98 住友製薬株式会社内 Osaka (JP), 万遠 均 (BOCHIGAI, Hitoshi) [JP/JP]; 〒 5540022 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1-98 住 友製薬株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 五十部稿 (ISOBE, Yutaka); 〒5540022 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1-98 住友製業株式会社 知的財産部内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての理想の固角保護が 可能)。A. R. A. G. A. L. M. A. T. A. J. A. Z. A. B. B. B. G. B.R. B.W. B.Y. B.Z. C.A. C.H. C.N. C.C. C.C. C.Z. D.E. D.K. D.M. D.Z. D.C. E.E. E.G. E.S. F.I. G.B. G.B. G.H. G.M. HR. HJ. D. B. H. N. S. P. K. F. K. D. Y. K. K. Z. Z. L. F. L. S. L. S. LT. LU, L.Y. M.A. MD, MG, MK, MN, MW, MX, MX, NA, N. NO, N. Z. OM, P. G. P.H. P. T. P. R. D. R. S. C. S. D. S. E. S.G. SK, SL, S.Y. TI, T.M. TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, VI, Z. A. Z. M. Z. W.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD,

/続葉有/

(54) Title: FUSED IMIDAZOLE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: 縮合イミダゾール誘導体

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}_{m} \text{ R}^{4}} \text{(A)}$$

(57) Abstract: A compound represented by the following formals (I), a prodrug thereof, or a pharmacontically acceptable sail of either. The compound has high PPP-IV inhibitory activity and has been improved in safety, toxicity, etc. (I) [In the formula, R' represents hydrogen, optionally substituted alkyl, etc.; R* represents hydrogen, optionally substituted alkyl, etc.; and -Y-NIII, etc.; R* represents by drogen, optionally substituted anyl, etc.; and -Y-NIII, represents, e.g., a group represented by the formula (A) (wherein m is 0, 1, or 2; and R' is absent or one or two R* see present, the R* is absent or one or two R* see presenting optionally substituted alkyl, etc.).

SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, 添付公開書類: KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, ― 国際調査報告書 CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MI, MR, NE, SN, 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

DPP-IV阳害活性が高く、安全性、毒性等で改善された化合物として、下記式 (I) で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩を提供する。

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & N & N & N
\end{array}$$
(I)

「式中、R1 は水素原子、置換されてもよいアルキル基等を表す。R2 は水素原子 、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基等を表す。R3 は水 素原子、置換されてもよいアリール基等を表す。-Y-NH,は式(A)

で表される基等を表す。(mは0、1または2を表し、R⁴は、存在しないか、1 つまたは2つ存在し、各々独立して、置換されてもよいアルキル基等を表す。)]

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

1

明細書

縮合イミダゾール誘導体

5 技術分野

本発明は、医薬として有用な新規な縮合イミダゾールに関する。より詳しくは、 ジペプチジルペプチダーゼ-IV (DPP-IV) 阻害剤として有効な新規な縮合イミダゾ ールに関する。更にジペプチジルペプチダーゼ-IV (DPP-IV) 阻害剤として有効な 新規な縮合イミダゾールを有効成分とする糖尿病治療剤に関する。

背景技術

10

15

20

25

30

DPP-IVは、体内に広範に存在するセリンプロテアーゼであり、N末端のジペプチドを水解遊離するジペプチジルアミノペプチダーゼの一種であり、N末端から2番目のアミノ酸がプロリンであるペプチドに特に強く作用することから、プロリルエンドペプチダーゼとも呼ばれている。DPP-IVは内分泌系や神経内分泌系、免疫機能などに関与する様々な生体由来ペプチドを基質とすることが知られている。パンクレアティックポリペプチド(PP) およびニューロペプチドY(PP)等に代表されるパンクレアティックポリペプチド(PP)およびニューロペプチドY(PP)等に代表されるパンクレアティックポリペプチドファミリー、パソアクティブインテスティナルポリペプチド(VIP)、グルカゴン様ペプチドー1(GLP-I)、グルコース依存性インスリノトロピックポリペプチド(GIP)および成長ホルモン分泌促進因子(GR)等に代表されるグルカゴン/VIPファミリー、そしてケモカインファミリーなど多くの生理活性ペプチドがDPP-IVの基質となり、活性化/不活性化や代謝促進などの影響をうけることが知られている(J. Langner and S. Ansorge編集 "Cellular Peptidases in Immune Functions and Disease2", Advances in Experimental Medicine and Biology Vol. 477)。

DPP-IVは、GLP-1のN末端から2アミノ酸(His-Ala)を切断する。切断されたペプチドはGLP-1受容体に弱く結合するものの、受容体の活性化作用を有さず、アンタゴニストとして作用することが知られている(L.B. Knudsenら,Buropean Journal of Pharmacology, Vol. 318, p429-435, 1996)。このDPP-IVによるGLP-1の血中にお

: 10

15

20

ける代謝は非常に迅速であることが知られており、DPP-IVの阻害により血中の活性型CLP-I適度が上昇する(T. J. Kieffer ら、Endocrinology、Vol. 136、p3585-3596、1995)。GLP-Iは糖分の摂取によって脳管から分泌されるペプチドであり、グルコース応答性の膵臓インスリン分泌に対する主要な促進因子である。また、GLP-Iは膵臓β細胞におけるインスリン合成の促進作用や、β細胞増殖の促進作用を有していることが知られている。さらに、消化管や肝臓、筋肉、脂肪組織などにおいてもGLP-I受容体が発現していることが知られており、GLP-Iはこれらの組織において、消化管活動や胃酸分泌、グリコーゲンの合成や分解、インスリン依存性のグルコース取り込みなどに作用することが知られている。したがって、血中GLP-I適度の上昇により、血糖値に依存したインスリン分泌の促進、膵臓機能の改善、食後高血糖の改善、耐糖能異常の改善、インスリン抵抗性の改善などの効果がもたらされる2型糖尿病(非インスリン依存性糖尿病)に有効なDPP-IV阻害剤の開発が期待されている(R. A. Pederson 5、Diabetes Vol. 47、p1253-1258、1998)。

種々のDPP-IV阻害剤が報告されており、例えば国際公開第02/02560号パンフレットでは、ピペラジン環等を有するキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第02/068420号パンフレットおよび国際公開第03/004496号パンフレットでは、ピペリジン環等を有するキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第03/024965号パンフレットでは、2-アミノシクロヘキシルアミノ基を含むキサンチン誘導体がDPP-IV阻害剤として有効であることが報告されている。国際公開第02/024698号パンフレットでは、キサンチン誘導体がホスホジエステレース V阻害剤として有効であることが報告されている。

25 発明の開示

本発明の課題は、優れたDPP-IV阻害活性を有する新規な化合物を提供することにある。

本発明者らは、上記課題を達成するために鋭意検討した結果、下配化合物もしく 30 はそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩(以下必要に応じ本発明 化合物と略称することがある)が優れたDPP-IV阻害作用を有することを見出し、本 発明を完成するに到った。

すなわち、本発明は:

5 [1] 式(I)

10

15

20

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 \\
R^1 & N & Y-NH_2
\end{array}$$
(I)

[式中、R¹は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロ アルキル基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリー ル基を表し:

R²は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ホルミル基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアシロアルキルオキシ基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールスルフィニル基、置換されてもよいアリールスルフィニル基、置換されてもよいアルキルチオ基、置換されてもよいアルキルスルフィニル基、置換されてもよいアルキルスルカホニル基、置換されてもよいアルキルスルカホニル基、置換されてもよいヘテロアリール基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基、置換されてもよいへテロアリールカルボニル基、置換されてもよいへテロアリールオキシ基、置換されてもよいアルキルカルボニル基、または置換されてもよい合窒素飽和ヘテロ環基を表すか、または下記式(T1)~(T6)で表される基:

10

15

(式中、R^Tは、存在しないか、1つまたは複数存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR^Tが一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンもしくはブテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭薬原子と結合し新たな環を形成することもできる。)を表し;

R³ は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアル キル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいピニル基、置換されても よい含容素飲和ヘテロ環基または置換されてもよいヘテロアリール基を表し;

 $-Y-NH_2$ は、下記式 (A) で表される基、または下記式 (B) で表される基を表す。

$$-N \xrightarrow{\text{(A)}} R^4$$

$$NH_2$$

(式中、mは0、1、または2を表し、R⁴は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよ

10

15

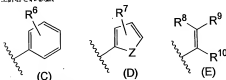
20

いアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、 または2つのR⁴が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する 2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)、

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{NH} & \text{NH}_2 \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(式中、nは0、1、または2を表し、R⁵ は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR⁵ が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)]で表される化合物もしくはモのブロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

- [2] $-Y-NH_2$ が式 (A) で表される基であり、mが1もしくは2であるか、または、 $-Y-NH_2$ が式 (B) で表される基であり、nが1もしくは2である、[1] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [3] R³ が下記式 (C) 、 (D) または (E) のいずれかの基である、 [1] ~
- [2] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学 上許容される塩、



(式中、Zは、酸素原子、-S (O) p-、または $-N(R^{1})$ ーを表し、

30

R°は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、ホルミル基、カルボキシ基、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、置換されてもよいアミノ基、置換されてもよいカルバモイル基、アルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいヘテロアリール基、または置換されてもよい合窒素ヘテロアリール基を表すか、または2つのR°が一緒になってC、。アルキレンジオキシ基を表し、

R⁷ は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、またはハロアルコキシ基を表し、

R®はメチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

 R^9 は水素原子、メチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

 R^{1} $^{\circ}$ は水素原子、メチルまたはエチルを表し、

15 pは0、1または2を表し、

R^{1 1} は水素原子またはアルキル基を表す。)

- [4] R³ が式(C) もしくは式(B) である [3] 記載の化合物もしくはそのプロ ドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [5] R³ が式 (C) であり、R⁶ が、存在しないか、1つまたは2つ存在し、
- 20 各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルホニル基 、C₁₋₃アルキレンジオキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル 基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アルキルカルボニル基、ハロアルキルカルボニル基またはシクロアルキルカルボニル基である[4] ご載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- 25 [6] R³が式(C)であり、R⁵が、1つ存在し、ハロゲン原子である、[4] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
 - [7] $R^3 \dot{m} 2 \rho \Box \Box \tau$ エル、 $2 \rho \Box \Box 5 \tau$ フルオロフェニル、 $2 \dot{x}$ チルー 5τ フルオロフェニル、 $2 \dot{x}$ トキシー 5τ フルオロフェニル、または $2 \dot{x}$ シアノー 5τ フルオロフェニルである、[4] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

- [8] R¹が水素原子、炭素原子数1から3の置換されていてもよいアルキル基、または、置換されてもよいアリール基であり、当該置換されてもよいアルキル基の置換基がフッ素原子、置換されてもよいアロイル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基および置換されてもよいアリールオキシ基から選ばれる、[1] ~ [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [9] R^1 が式:-Ra-Rb-Rcで表される基である、[1] \sim [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。ここで、
- 10 Raはアルキレン鎖を、

5.

15

20

25

Rbは単結合またはカルボニル基を、

Rcは置換されてもよいアルキル基、置換されていてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいアリールオキシ基を表す、

- [10] R^1 が水素原子、メチル、またはエチルである、 [1] \sim [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩、
 - [11] R^1 がメチルである、 [1] \sim [7] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [12] R²が水来原子、シアノ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、 置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいアリールオキシルボニル基、置換されてもよいアラルキルオキシルボニル基、置換されてもよいアラルキルオキシ基、置換されてもよいアロイル基、または置換されてもよいアルキルカルボニル基である、[1]~[11]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
 - [13] R^2 がシアノ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、または置換されてもよいアリールオキシ基である、 [1] \sim [11] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [14] R²が置換アリールオキシ基である、[13]記載の化合物もしくはそ 30 のプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

10

- [15] R²が置換ヘテロアリールオキシ基である、[1] ~ [11] のいずれ かに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩
- [16] R^3 が式 $(T1) \sim (T6)$ で表される基である、 $[1] \sim [11]$ の いずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [17] R²が、式:-O-Tx-O-Ty (式中、Oは酸素原子を表し、Txはフェニレン基、ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、またはチオフェンジイル基を表し、Tyは置接されてもよいアルキル基、置接されてもよいシクロアルキルル本、置接されてもよいシクロアルキルアルキル基、または置接されてもよい必和ヘテロ環基を表す。)で表される基である、[1]~[11]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの変学上野容される塩、
- [18] Tェがフェニレン基である、[1·7] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [19] Txがmーフェニレンである、[18] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
- [20] Tyが、置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されても よいシクロアルキルアルキル基である、[19]記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
 - [21] Tyで表される基の置換基が、ハロゲン原子、カルボキシ基、またはアルコキシカルボニル基である、[20] 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、
 - [22] 式 (I) で表される化合物が、下記式 (c1) ~ (c36):

$$\begin{array}{c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

である、[1]記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩、

[23] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する医薬、

[24] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有するジペプチジルペプ チダーゼ-IV阻害剤。

[25] [1] ~ [22] のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ 、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する糖尿病治療剤、

[26] ジベブチジルベブチダーゼ-IV阻害剤製造のための、[1]~[22]のいずれかに記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。

[27] 糖尿病治療剤の製造のための、[1]~[22]のいずれかに記載の化

.5

20

25

30

合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用、また は

[28] 治療を必要とする患者に、[1]~[22]のいずれかに記載の化合物 もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の有効量を投与す ることからなる、糖尿病の治療方法に関する。

本発明化合物は、優れたDPP-IV阻害活性を有し、糖尿病治療薬として有用である。 特に [16] および [17] に含まれる化合物は、経口吸収性に優れている。

10 発明を実施するための最良の形態

以下に、本発明をさらに詳細に説明する。

なお、本明細書において、「置換されてもよい」もしくは「置換された」で定義 される基における置換基の数は、置換可能であれば特に制限はなく、1または複数 である。

R*が複数あるとき、または置換基が複数あるときの複数とは2以上の整数を表し、好ましくは2、3、4または5を表す。さらに好ましくは2または3を表す。「低級アルキル基」、「低級アルコキシ基」および「低級アルキルルボニル」のアルキル部分等における「低級」とは、特に記載のない限り炭素数1から6のアルキル基およびアルコキシ基等を表すものとする。

R¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては 、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば 、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には 、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として は、例えば (1) ハロゲン原子、 (2) 置換されてもよい含窒素へテロアリール基 、 (3) 置換されてもよいアロイル基、 (4) 置換されてもよいアリールアミノカ ルボニル基、 (5) 置換されてもよい含窒素へテロアリールカルボニル基、 (6) 置換されてもよい含窒素へテロアリールアミノカルボニル基、 (7) カルボキシ基 、 (8) 置換されてもよいアルコキシカルボニル基、 (9) 置換されてもよいカル

10

15

20

パモイル基、(10) 置換されてもよいシクロアルキル基、(11) 置換されてもよいアリール基、(12) 置換されてもよいアリールオキシ基、(13) 置換されてもよいアリールスルホニル基、(14) アルキルスルホニル基、(15) 置換されてもよいアラルキルスルホニル基、(16) 水酸基、または(17) 置換されてもよいアルコキシ基等が挙げられる。

(1) ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。

(2) 「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール基」における合窒素ヘテロアリールとしては、例えば、窒素原子を1から2を有する5から10貝環の基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ドリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアゾリル、トリアジニル、テトラゾリル、インドリルまたはイミダゾ[1,2-a]ピリジル等が挙げられる。

「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール基」における置換基としては、例えば

(a) 水酸基、

- (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c) アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。).
- (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルま

10

15

25

たはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト リフルオロメチル、2-フルオロエチル、2, 2-ジフオロエチル、パーフルオロ エチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (e) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトキシオトキシ、エトキシエトキシ、メトキンプロポキシまたはエトキシブ
 - ロボキシ等が挙げられる。)、
 - (g)シアノ基、
 - (h) カルポキシ基、
 - (i)アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えばメ
- 20 トキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
 - (j)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
 - (\hat{y}) アリール基(例えば、フェニル、1 ナフチルまたは2 ナフチル等が挙げられる。)、
 - または(1)アミノ基等が挙げられる。
- 30 (3) 「置換されてもよいアロイル基」のアロイル基としては、例えば炭素数11

以下のアリールカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。

「置換されてもよいアロイル基」における置換基としては、例えば、

(a)水酸基、

- 5 (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
 - (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビル、フチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
 - (d) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 具体的には反素数1から4のアルコキン基か率りられ、更に実体的には、ストキン

 15 、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル

 基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト

 20 リフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
 - (e) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- 25 (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素30 数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキ

 ジ、プロポキシまたはブトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、 ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロボキシまたはエトキシブロボキシ等が挙げられる。)、

5 (g)シアノ基、

10

15

- (b) カルポキシ基、
- (i)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (j)アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基(具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (k) アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル等が挙げられる。)、
 - (1)メチレンジオキシ、
 - (m) エチレンジオキシ、
 - (n) 含窒素飽和ヘテロ環基 (例えば、ビロリジニル、ビベリジニルまたはモルホニリル等が挙げられる。)、
- 20 (の)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に具体的には、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロペンチルオキシ、アグマンチルオキシまたはノルポルニルオキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、シクロプロピルオキシメトキシ、シクロプチルオキシメトキシまたはシクロプロピルオキシエトキシ等が挙げられる。)、
 - (p)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に具体的

には、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロベンチルオキシ、シク ロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニ ルオキシ等が挙げられる。)、

または(q)アミノ基等が挙げられる。

(4)「置換されてもよいアリールアミノカルボニル基」におけるアリール基としては例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリールアミノカルボニル基」における置換基としては、前記(3)の「置換されてもよいアロイル基」における置換基として例示したものが挙げられる。

(5)「置換されてもよい合室素ヘテロアリールカルボニル基」における合室素ヘテロアリールとしては、前配(2)の「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール」における合窒素ヘテロアリールとして例示したものが挙げられる。

「置換されてもよい合窒素ヘテロアリールカルボニル基」における置換基として は、前記(2)の「置換されてもよい合窒素ヘテロアリール」における置換基とし て例示したものが挙げられる。

(6) 「置換されてもよい含窒素ヘテロアリールアミノカルボニル基」における含窒素ヘテロアリールとしては、前記(2)の「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール」における含窒素ヘテロアリールとして例示したものが挙げられる。

「置換されてもよい含窒素ヘテロアリールアミノカルボニル基」における置換基 としては、前記(2)の「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール」における置換 基として例示したものが挙げられる。

(8) 「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニル基としては、例えば炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシまたはtert-プトキン等)で置換された

カルボニル基が挙げられ、具体的には、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル 、プロボキシカルボニル、2-プロボキシカルボニルまたはtert-プトキシカルボ ニル等が挙げられる。

「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基としては、例えば

15

20

(b) カルボキシ基、

5

- (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピル、プチル、イ ソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (d) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (e)アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、プチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。)で置換されたカルボニルオキシ基(具体的には、メチルカルボニルオキシ、エチルカルボニルオキシ、プロピルカルボニルオキシ、2ープロピルカルボニルオキシ、ブチルカルボニルオキシまたはtert-ブチルカルボニルオキシ等が挙げられる。)、
- 15 (f)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシまたはtert-プチルオキシ等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
 - (g) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたアミノ基、
 - (h)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチルまたはterl-ブチル等が挙げられる。) で置換されたカルバモイル基、
 - (i)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたスルファモイル基、
- 25 (j)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチルまたはtert-ブチル等が挙げられる。) で置換されたウレイド基、
 - (k) アルキルオキシカルボニルオキシ基 (例えば炭素数 1 から 4 のアルキルオキシ (例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2 - プロボキシ、プトキシまたはter t-ブチルオキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニルオキシ基が挙げられる
- 30 。具体的には、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、2-プロ

ポキシカルボニルオキシまたはtert-ブチルオキシカルボニルオキシ等が挙げられる。)、

(())シクロアルキルオキシカルボニルオキシ基 (例えば炭素数3から10のシクロ アルキルオキシ (例えばシクロプロピルオキシ、シクロブチルオキシ、シクロペン チルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシ またはノルボルニルオキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニルオキシ基が 挙げられる。具体的には、シクロペンチルオキシカルボニルオキシ、シクロヘキシ ルオキシカルボニルオキシまたはシクロヘブチルオキシカルボニルオキシ等が挙げ られる。)、

10 (m)フェニル、

5

30

- (n) 5 メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イル、
- (a) 5-オキソー2-テトラヒドロフラニル、

原子等が挙げられる。) 等が挙げられる。

- (p) 1, 3-ジヒドロ-3-オキソ-1-イソベンゾフラニル、
- (g) テトラヒドロフラニル、
- (r)舎窒素飽和ヘテロ環基(例えば、ピロリジニル、ピペリジニルまたはモルホニリル等が挙げられる。)、 または(s)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素
- (9)「置換されてもよいカルパモイル基」における置換基としてはアルキル基(
 20 例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル等が挙げられる。)等が挙げられる。また、該カルパモイル基の 2 個の置換基が結合して、例えば、ピロリジン(該ピロリジンはさらに水酸基で置換されていてもよい。)、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシド、または、ピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、メチル、エチルで置換されていてもよい。「置換されてもよいカルパモイル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイル、エチルカルパモイル、メチルプロ

ピルカルバモイル、シクロプロピルカルバモイル、シクロプロピルメチルカルバモ

イル、ピロリジノカルポニル、ピペリジノカルポニルまたはモルホリノカルボニル 等が挙げられる。

(10) 「置換されてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基として は、例えば炭素数3から10のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば **、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブ** チル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。

「置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基としては、アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチルまたはtert-プチル等 が挙げられる。)、アラルキル基(例えば、ベンジル、2-フェニルエチルまたは 1-ナフチルメチル等が挙げられる)、またはフッ素原子等が挙げられる。

(11) 「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、 炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1 ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

15 (a) 水酸基、

5.

10

20

- (b)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。)、
- (c)アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル
- 等が挙げられる。)、 (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。) またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、
- 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ . エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル 25 基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げ られ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルま たはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、ト リフルオロメチル、2-フルオロエチル、2.2-ジフオロエチル、パーフルオロ

エチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (e)アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポ キシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (f)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキンプロポキシまたはエトキンプロポキシ等が挙げられる。)、
- 15 (g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:
 - (aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、
 - (bb)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
 - (cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
 - (h)シアノ基、

20

- (i)カルポキシ基、
- 30 (j)アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えばメ

トキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、

(k)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはブチル 等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、

- (1)アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、
- (血) メチレンジオキシ、
- 10 (n)エチレンジオキシ、

5.

20

25

または(0)フェニルオキシ等が挙げられる。

(12) 「置換されてもよいアリールオキシ基」のアリールオキシ基としては、例えば、炭素数6から10のアリールオキシ基が挙げられ、具体的には、例えば、フェノキシ、1-ナフチルオキシまたは2-ナフチルオキシ等が挙げられる。

15 「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前配(11)の「置 換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

(13)「置換されてもよいアリールスルホニル基」のアリールスルホニル基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ペンセンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。

「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前記(11)の「置 換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

(14) 「アルキルスルホニル基」のアルキルスルホニル基としては、例えば、炭 業数1から6のアルキルスルホニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルス ルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、2 - プロピルスルホニル、ブ チルスルホニル、ベンチルスルホニルまたはヘキシルスルホニル等が挙げられる。

(15)「置換されてもよいアラルキルスルホニル基」のアラルキルスルホニル基 としては、例えば、置換されてもよいアルキレン鎖(例えば、メチレン、エチレン またはプロピレン等が挙げられる。置換基としては、例えば、フッ素原子、メトキ

30 シ、エトキシ、プロポキシ、メチル、エチル、プロピルまたは2-プロピル等が挙

10

15

20

25

げられる。)に、前配(13)の「置換されてもよいアリールスルホニル基」が結 合したものが挙げられる。

(17) 「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコキシ基としては、例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。

「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、前配(8)の「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいシクロアルキル基」のシクロアルキル基としては、例えば炭素数3から10のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいシクロアルキル基」の置換基としては、前配R¹ およびR² で示される「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基として例示したものが 挙げられる。

 R^2 における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ森原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。

R² における「置換されてもよいシクロアルキルオキシ基」のシクロアルキルオキシ基としては、例えば炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、 具体的には、例えば、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチ ルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシま たはノルボルニルオキシ等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいシクロアルキルオキシ基」の置換基としては、 前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「 置換されてもよいシクロアルキル基」における置換基として例示したものが挙げら れる。

R² における「置換されてもよいアルケニル基」のアルケニル基としては、例え 30 ば炭素数 2 から 6 のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ビニル、プロ ベニル、メチルプロベニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。 R² における「置換されてもよいアルケニル基」の置換基としては、

(a)水酸基、

- (b)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (d)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、シフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
- 20 (e)アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
 - (f)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 25 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、
- 30 ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキ

10

15

20

25

シ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシブ ロポキシ等が挙げられる。)、

- (g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:
- (aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、
- (bb)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が経げられる。)、
- (h)シアノ基、
- (i)カルポキシ基、
- (j)アルコキシカルボニル基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (k) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル 等が挙げられる。) で置接されてもよいカルバモイル基 (具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエ チルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (I)アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、 または(m)フェニルオキシ等が挙げられる。
 - R² における「置換されてもよいアミノ基」の置換基としては、
- (a)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 30 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、

10

15

20

25

30

更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル 等が挙げられる。)、

(b) アルキルカルボニル基 (例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体 的には炭素数 1 から 4 のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセ チルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、

(c) アロイル基(例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具体 的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、

(d) アルキルスルホニル基 (例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が挙 げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙げ られる。)、

(e) アリールスルホニル基 (例えば炭素数 1 0 以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)、

(f) 置換されてもよいアリール基(例えば炭素数10以下のアリール基が挙げられ、具体的には、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。置換基としてはハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)、アルコキシ基(例えば、炭素数1から

はプトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。)、 または(g)アラルキル基(例えば、ベンジル、2-フェニルエチルまたは1-ナフ チルメチル等が挙げられる)等が挙げられる。

4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまた

また、置換されてもよいアミノ基には、(n)イミドも挙げられる。「置換されて もよいアミノ基」の具体例としては、アミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメ チルアミノ、ジエチルアミノ、メチルエチルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニ ルアミノ、ベンゾイルアミノ、ナフトイルアミノ、メチルスルホニルアミノ、エチ ルスルホニルアミノ、メチルカルボニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、ベンゼ ンスルホニルアミノ、フタルイミド、スクシンイミドまたはマレイミド等が挙げら れる。

5

10

15

20

25

30

R² における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、

(a) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から4 のアルキル基等が挙げられ、

更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル 等が溢げられる。)、

または(b)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいアリール基 (例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる) が挙げられる。

(aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)

(bb)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 数が挙げられる。)

(cc)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)で置換されてもよいアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖 または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。)

「置接されてもよいカルパモイル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル 、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカ ルパモイル、エチルメチルカルパモイル、フェニルカルパモイルまたはフェニルメ チルカルパモイル等が挙げられる。

また、該カルバモイル基の2個の置換基が結合して、ピロリジン、ピペリジン、 モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシ ド、またはピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチル、プロ ピルで置換されてもよい)等の、炭素、窒素、酸素、または硫黄を含んでいてもよ い脂肪族へテロ環を形成していてもよく、具体的には、ピロリジノカルバモイル、 ピペリジノカルバモイルまたはモルホリノカルバモイル等が挙げられる。

10

15

20

25

R² における「置換されてもよいアルコキシ基」におけるアルコキシとしては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から4 のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示したものが挙げられる

R² における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニルとしては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニルまたはプロボキシカルボニル等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」の置換基としては、 前記 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としての「 置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基として例示したものが 挙げられる。

 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

- (a) 水酸基、
- (b)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- (c) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体 的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはプチル 鉱が挙げられる。)、
- (d) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、
- 30 具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ

10

15

20

25

、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

(e)アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)、

(f)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシまたはトリフルオロメトキシ等が挙げられる。)、

(g)以下の(aa)、(bb)または(cc)で置換されてもよいフェニル基:

(aa)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシ基 (アルコキシ部分としては、 例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ 基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ 等が挙げられる。)、

(bb)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) で置換されてもよいアルキル基 (アルキル部分としては、例え ば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖 または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例え ば、メチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、

(cc)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、

30 (h)シアノ基、

(i)カルポキシ基、

5

10

25

30

- (j)ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) で置換されてもよいアルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数 1から4のアルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (x) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルバモイル基(具体的には、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイルまたはジエチルカルバモイル等が挙げられる。)、
- (1)アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、
- (11) メチレンジオキシ、
- (11) エチレンジオキシ、
- (の) 置換されてもよいフェニルオキシ基(置換基としてはハロゲン原子(例えば、 フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアル コキシ基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メト キシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) 等が挙げられる。)、
 - (p)フェニル、
- 20 (4) 合窒素飽和ヘテロ環基(例えば、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホニリル またはピペラジニル(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチルまたはプロピルで置換されてもよい)等が挙げられる。)、
 - (r)アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されてもよいシクロアルキルオキシ基 (シクロアルキルオキシ部分は例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロア

ルキルオキシ(例えばシクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチ

ルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニルオキシ等が挙げられる。具体的には、例えば、2 - メチルシクロプロピルオキシ、2 - フルオロシクロプピルオキシ、3 - メトキシシクロプチルオキシまたは3 - フルオロシクロプチルオキシ等が挙げられる。)、

- 5 (s) ジフルオロメチレンジオキシ、
 - (t) アルケニル基 (例えば、炭素数 2から6のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ピニル、プロベニル、メチルプロベニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。)、
- (u)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等 が挙げられる。)で置換されてもよいアルケニル基(例えば、炭素数2から6のア ルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ビニル、プロベニル、メチルプロベ ニル、プテニルまたはメチルプテニル等が挙げられる。)、 (v)アルキル基(例えば、メチル、エチルまたはプロビル等が挙げられる。)で置 換されてもよいアミノ基(具体的には、アミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、プ 15 ロビルアミノまたはメメチルアミノ等が挙げられる。)、
 - (〒)アルキルカルボニル基(例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、
 - (x)アセトキシ、

- 20 (y)アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、メトキシ、エトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシプロポキシ等が挙げられる。)
 - または(z)シクロアルキルオキシ基(例えば、低級シクロアルキルオキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数3から10のシクロアルキルオキシ基が挙げられ、更に 具体的には、シクロプロビルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチルオキシ

10

15

20

25

30

、シクロヘキシルオキシ、シクロヘブチルオキシ、アダマンチルオキシまたはノルボルニルオキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ等が挙げられる。具体的には、シクロプロピルオキシメトキシ、シクロプチルオキシメトキシまたはシクロプロピルオキシエトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。

R² における「置換されてもよいアリールオキシ基」のアリールオキシ基として は、例えば、炭素数6から10のアリールオキシ基が挙げられ、具体的には、例え ば、フェノキシ、1ーナフチルオキシまたは2ーナフチルオキシ等が挙げられる。

 R^1 における「置換されてもよいアリールオキシ基」の置換基としては、前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。また、 R^1 における「置換されてもよいアリールオキシ基」における置換基には、前配の他、後に述べる式: -O-Tyとして表される基も含まれる。

R² における「置換されてもよいアリールオキシカルボニル基」におけるアリー ルオキシカルボニル基としては、炭素数7から11のアリールオキシカルボニル基 が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルオキシカルボニル、2-ナフチルオキ シカルボニルまたは1-ナフチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアリールオキシカルボニル基」の置換基としては、前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアラルキル基」としては例えば置換されてもよいアルキレン鎖に置換されてもよいアリール基が結合したものが挙げられる。

「アリール」部分としては例えば、炭素数6から10のアリール基が挙げられ、

具体的には、フェニルまたはナフチル等が挙げられる。「置換されてもよいアリー ル基」部分の置換基としては、前記R¹ およびR² における「置換されてもよいア リール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

「置換されてもよいアルキレン鎖」のアルキレン鎖としては例えば、炭素数1か ら4のアルキレン鎖が挙げられ、具体的には例えば、メチレン、エチレン、トリメ チレンまたはテトラメチレン等が挙げられる。「置換されてもよいアルキレン鎖」

10

15

20

25

30

部分の置換基としてはアルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはブチル等が挙げられる。)またはハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)等が挙げられる。置換基の数としては1または2以上が挙げられる。また、隣接したまたは同一炭素上の2つのアルキル基が結合して炭素数3から10個のシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペブチル、アダマンチルまたはノルポルニル等が挙げられる。)を形成してもよい。

R²における「置換されてもよいアラルキルオキシ基」のアラルキル基としては、前記R²における「置換されてもよいアラルキル基」におけるアラルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、ペンジルオキシまたは2-フェニルエチルオキシ等が挙げられる。「置換されてもよいアラルキルオキシ基」における「置換されてもよいアリール基」部分の置換基としては、前記R¹およびR²における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

 ${f R}^2$ における「置換されてもよいアロイル基」のアロイル基としては、例えば、 炭素数 ${f 7}$ から ${f 1}$ 1 のアロイル基が挙げられ、具体的には、例えば、ベンゾイル、 ${f 1}$ ーナフトイルまたは ${f 2}$ ーナフトイル等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアロイル基」の置換基としては、前記 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアリールチオ基」のアリールチオ基としては、 例えば、炭素数6から10のアリールチオ基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルチオ、1-ナフチルチオまたは2-ナフチルチオ等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアリールチオ基」の置換基としては、前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアリールスルフィニル基」のアリールスルフィニル基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルフィニル基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニルまたは2-ナフチルスルフィニル等が挙げられる。

10

15

20

25

30

 R^2 における「置換されてもよいアリールスルフィニル基」の置換基としては、 前記 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基とし て例示されたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアリールスルホニル基」のアリールスルホニル 基としては、例えば、炭素数6から10のアリールスルホニル基が挙げられ、具体 的には、例えば、フェニルスルホニル、トシル、1-ナフチルスルホニルまたは2 -ナフチルスルホニル等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアリールスルホニル基」の置換基としては、前 $記R^1$ および R^2 における「置換されてもよいアリール基」における置換基として 例示されたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアルキルチオ基」のアルキルチオ基としては、 例えば、炭素数1から6のアルキルチオ基が挙げられ、具体的には、例えば、メチ ルチオ、エチルチオ、プロビルチオ、2ープロビルチオ、ブチルチオ、sec-ブチル チオ、tert-ブチルチオ、ベンチルチオまたはヘキシルチオ等が挙げられる。

R² における「置換されてもよいアルキルチオ基」の置換基としては、前配R¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として例示さ れたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアルキルスルフィニル基」のアルキルスルフィニル基としては、例えば、炭素数1から6のアルキルスルフィニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフ

具体的には、例えば、メチルスルフィニル、エナルスルフィニル、フロビルスルフィニル、 ィニル、2 - プロビルスルフィニル、ブチルスルフィニル、ベンチルスルフィニル またはヘキシルスルフィニル等が挙げられる。

 R^2 における「置換されてもよいアルキルスルフィニル基」の置換基としては、 前配 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として何示されたものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいアルキルスルホニル基」のアルキルスルホニル基としては、例えば、炭素数 1 から6 のアルキルスルホニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、2 - プロピルスルホニル、プチルスルホニル、ペンチルスルホニルまたはヘキシルスルホニル等が挙げられる。

10

15

20

25

30

 R^2 における「置換されてもよいアルキルスルホニル基」の置換基としては、前記 R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」における置換基として例示されたものが挙げられる。

R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」のヘテロアリール基としては、例えば窒素原子、硫黄原子、酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員、単環または2環式のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、ベンゾチエニル、ベンゾフラニル、ベンズオキサゾリル、ベンズチアゾリル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、イソオキサゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ピリジル、ドラブリル、インドリル、イミダゾ「1,2-alピリジルまたはジベンゾフラニル等が挙げられる。

 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基 としては、例えば、

- (1) 水酸基、
- (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (3) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピル、フチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (4) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置接されたアルキ ル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙 げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等 が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル またはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル

10

15

20

25

30

トリフルオロメチル、2-フルオロエチル、2,2-ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (5) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- - (7) シアノ基、
 - (8) カルボキシ基、
- (9) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換された カルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル等が挙げられる。)、
- (10) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)で置接されてもよいカルパモイル基(具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- または (11) 置換されてもよいアリール基 (例えば炭素数10以下のアリール基 が挙げられ、具体的には、フェニル、1-ナフチルまたは2-ナフチル等が挙げら れる。置換基としてはハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子ま たはヨウ素原子等が挙げられる。)、アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低 級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1か

10

15

20

25

66のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ベンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)等が挙げられる。)等が挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールアルキル基」のヘテロアリール 基としては、前配R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」 におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールアルキル基」の置換基としては 、前記R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置 換基として例示したものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」のヘテロアリー ル基としては、前記R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基 」におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」の置換基として は、前記R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」における 置換基として例示したものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールオキシ基」のヘテロアリール基としては、前記R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」におけるヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

R² における「置換されてもよいヘテロアリールオキシ基」の置換基としては、 前記R¹ およびR² における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換 基として例示したものが挙げられる。またR¹における「置換されてもよいヘテロ アリールオキシ基」における置換基には、前記の他、後に述べる式:-O-Tyと して表される基も含まれる。

R² における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」のアルキルカルボニル 基としては、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4の アルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル 等が挙げられる。

30 R² における「置換されてもよいアルキルカルポニル基」の置換基としては、ハ

10

15

20

25

30

ロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げ られる。) が挙げられ、具体的には、トリフルオロメチルカルボニルまたはペンタ フルオロエチルカルボニル等が挙げられる。

R² およびR³ における「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」の含窒素飽 和ヘテロ環基としては、例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸素原子または 硫黄原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環が挙げられ、具体的には、 例えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、チオモ ルホリニル、ジオキソチオモルホリニル、ヘキサメチレンイミニル、オキサゾリジ ニル、チアゾリジニル、イミダゾリジニル、オキソイミダゾリジニル、ジオキソ ミダゾリジニル、オキソオキサゾリジニル、ジオキソオキサゾリジニル、ジオキソ チアゾリジニル、テトラヒドロフラニルまたはテトラヒドロピリジニル等が挙げら れる。

R² およびR³ における「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」の置換基と しては、例えば、

- (1)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
 - (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、ブロボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)で置後されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2、2ージフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキン等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基 (アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシストキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトシキエトキシ、エトキシオープロポキシ等が挙げられる。)、
 - (6) シアノ基、

15 または(7)オキソ基等が挙げられる。

 R^{s} における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、前配 R^{t} および R^{s} における「置換されてもよいアルキル基」におけるアルキル基として例示したものが挙げられる。

R³における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としては、例えば

- 20 (1)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
 - (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキル基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、
- 30 トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2,2ージフオロエチル、パーフルオ

ロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

- (3) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (4) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭の素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロポキシまたはエトキシブロポキシのが遂げられる。)、
- 15 (5)シアノ基、

20

- (6) カルボキシ基、
- (7) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換された カルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキ シカルボニル等が挙げられる。)、
- (8) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルパモイル基 (具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- (9) アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル等が挙げられる。)、または(10)合窒素飽和ヘテロ環基(例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸素原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニルまたはモルホリニル等が挙げられる。)等が挙げられる。
- 30 R³ における「置換されてもよいシクロアルキル基」は、前記R¹ およびR² に

10

15

20

25

30

おける「置換されてもよいシクロアルキル基」と同義である。

 R^3 における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。好ましくは、フェニルが挙げられる。

R³ における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2 2 ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
 - (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
 - (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコ キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ。具体的には炭

素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシブロポキシまたはエトキシブロポキシ等が挙げられる。)、

(6) シアノ基、

5

10

20

25

- (7) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (8) アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されてもよいカルパモイル基 (具体的には、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチルカルパモイルまたはジエチルカルパモイル等が挙げられる。)、
- (9) アルキル基(例えば、メチル、エチルまたはプロピル等が挙げられる。)で 置換されてもよいアミノ基(具体的には、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピル アミノまたはジメチルアミノ等が挙げられる。)、
 - (10)ハロゲン原子(例えば、フッ素原子または塩素原子等が挙げられる。)で 酸換されてもよいフェニル基(具体的には、2-フルオロフェニル、3-フルオロ フェニル、4-フルオロフェニル、2,3-ジフルオロフェニル、3,5-ジフル オロフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニルまたは4-クロロフェニ ル等が挙げられる。)、
 - (11) フッ素原子で置換されてもよいシクロアルキル基(具体的には、シクロプロビル、2-フルオロシクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、アダマンチルまたはノルボルニル等が挙げられる。)、
 - (12) フッ素原子で置換されてもよいシクロアルキルカルボニル基 (具体的には、シクロプロビルカルボニル、2-フルオロシクロプロビルカルボニルまたはシクロブチルカルボニル、シクロベンチルカルボニル等が挙げられる。)、
 - (13) カルボキシ基、
- 30 (14) ピロリジニル基、

15

25

30

- (15) ピペリジル基、
- (16) モルホリニル基、
- (17) ピペラジニル基、
- (18) メチレンジオキシ、
- 5. または(19)エチレンジオキシ等が挙げられる。

R³における「置換されてもよいビニル基」の置換基としては、(1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)、(2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはプチル等が挙げられる。)等が挙げられる。置換されたビニル基の具体例としては、1 ープロビレン、2 ーメチルー1 ープロビレンまたは2 ークロロー1 ープロビレン等が挙げられる。

 R^{8} における「置換されてもよいヘテロアリール基」のヘテロアリール基としては、前配 R^{1} および R^{2} における「置換されてもよいヘテロアリール基」における ヘテロアリール基として例示したものが挙げられる。

 R° における「置換されてもよいヘテロアリール基」の置換基としては、前配R $^{\circ}$ および R° における「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基として例示したものが挙げられる。

20 R⁴ およびR⁵ における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコシキ基としては例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。

 R^4 および R^5 における「置換されてもよいアルコキシ基」の置換基としては、 前記 R^2 における「置換されてもよいアルコキシ基」における置換基として例示し たものが挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては 、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば 、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には 、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 ープロピルまたはプチル等が挙げられる

 R^4 および R^5 における「置換されてもよいアルキル基」の置換基としては、例 \hat{s} ば

- (1) 水酸基、
- (2) アミノ基、
- (3) シアノ基、

10

20

25

- (4) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (5) アルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が 挙げられる。)、
- (6) 以下の(a)、(b)、(c)、(d)、または(e)のいずれかで置換されてもよいアミノ基:
- (a)アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
 - (b) アルキルカルボニル基 (例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロビオニル等が挙げられる。)、
 - (c) アロイル基 (例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、
 - (d) アルキルスルホニル基 (例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が 挙げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙 げられる。)、
 - (e) アリールスルホニル基 (例えば炭素数10以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ベンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)
- 30 (具体的には、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ

10

20

25

、メチルエチルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ベンゾイルアミノ 、ナフトイルアミノ、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノまたはメ チルカルボニルアミノ、エチルカルボニルアミノ、ベンゼンスルホニルアミノ等が 挙げられる。)、

または (7) 含窒素飽和ヘテロ環基 (例えば、窒素原子を1から2個有し、更に酸 素原子を有してもよい、5から6員環の飽和ヘテロ環が挙げられ、具体的には、例 えば、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジニルまたはモルホリニル等が挙 げられる。) 等が挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基と しては、例えば、フェニル、1-ナフチルまたは2-ナフチル等が挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいアリール基」における置換基として は、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が 継げられる。)、
 - または (3) アルキル基 (例えばメチル、エチル、プロビルまたは2-プロビル等が挙げられる。) 等が挙げられる。

 R^4 および R^5 における「置換されてもよいアラルキル基」は、前配 R^2 における「置換されてもよいアラルキル基」と同義である。

 R^4 および R^5 における「置換されてもよいFミノ基」の置換基としては、例えば、

- (1) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 プロピルまたはプチル等が挙げられる。)、
- (2) アルキルカルボニル基(例えば、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル等が挙げられる。)、
- 30 (3) アロイル基(例えば炭素数11以下のアリールカルボニル基が挙げられ、具

15

20

25

30

体的には、例えば、ベンゾイルまたはナフトイル等が挙げられる。)、

- (4) アルキルスルホニル基(例えば、炭素数1から4のアルキルスルホニル基が 挙げられ、具体的には、例えば、メタンスルホニルまたはエタンスルホニル等が挙 げられる。)、
- 5 (5) アリールスルホニル基(例えば炭素数10以下のアリールスルホニル基が挙げられ、具体的には、ペンゼンスルホニル、トルエンスルホニルまたはナフタレンスルホニル等が挙げられる。)、
 - または (6) アルコキシカルポニルメチル (該メチル炭素原子は、1または2つの アルキル基 (メチル、エチル、プロビルまたは2-プロビル等) で置換されてもよ く、当該メチル炭素原子上の2つのアルキル基が結合して、当該メチル炭素原子と 共にシクロプロビル、シクロプチルまたはシクロベンチルを形成してもよい。) 等 が挙げられる。

R4 およびR5 における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」のアルコキシカルボニル基としては、例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキン等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル等が挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」の置換基としては、前記R⁵ における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における配換基として例示したものが挙げられる。

R⁴ およびR⁵ における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、具体的には、例えば、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) 等が挙げられる。「置換されてもよいカルバモイル基」の具体例としては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジェチルカルバモイルをはエチルメチルカルバモイル等が挙げられる。

また、該カルバモイル基の2個の置換基が結合して、ピロリジン、ピペリジン、 モルホリン、チオモルホリン、チオモルホリンオキシド、チオモルホリンジオキシ ド、またはピペラジン(該ピペラジンの窒素原子は、例えばメチル、エチルまたは

10

15

20

25

30

プロビルで置換されてもよい)等の、炭素、窒素、酸素、または硫黄を含んでいて もよい脂肪族へテロ環を形成していてもよく、具体的には、ピロリジノカルバモイ ル、ピベリジノカルバモイルまたはモルホリノカルバモイル等が挙げられる。

R⁴またはR⁵が2個存在するときは同一または、異なる炭素上にあってよい。 2つのR⁴またはR⁵が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成するとは、同一または異なる炭素を介して、スピロ最もしくはビシクロ環を形成するこという。

 R^6 における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子または3ウ素原子等が挙げられる。

R®における「アルキルチオ基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル 基(例えばメチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはブチル等が挙げられる 。)で置換されたチオ基が挙げられる。具体的には例えば、メチルチオ、エチルチ オまたはプロピルチオ等が挙げられる。

R⁶ における「アルキルスルフィニル基」としては、例えば、炭素数1から4の アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、2 - プロピルまたはプチル等が挙 げられる。)で置換されたスルフィニル基が挙げられる。具体的には例えば、メチ ルスルフィニル、エチルスルフィニルまたはプロピルスルフィニル等が挙げられる

R°における「アルキルスルホニル基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。) で置換されたスルホニル基が挙げられる。具体的には例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニルまたはプロピルスルホニル等が挙げられる。

R®における「アルキル基」としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。

R°における「ハロアルキル基」としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子 、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されたアルキル 基(アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げ

10

15

20

25

30

られ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が 挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルま たはプチル等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、フルオロメチル、ジフル オロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチルまたはパーフルオロエチル 等が挙げられる。

R⁵ における「シクロアルキル基」としては、例えば炭素数 3 から 1 0 のシクロ アルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シ クロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチル、アダマンチルまたはノルボルニ ル等が挙げられる。

R⁶ における「アルコキシ基」としては、例えば、炭素数1から4のアルキル基 (例えばメチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはブチル等が挙げられる。) で置換されたオキソ基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシ、エトキシ、 プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。

R®における「ハロアルコキシ基」としては、ハロゲン原子(例えば、フッ楽原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分としては、例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシまたはプロボキシ、プトキシ等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシまたはトリフルオロメトキシ等が挙げられる。

R® における「置換されてもよいアミノ基」の置換基としては、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭来数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2一プロピルまたはプチル等が挙げられる。)が挙げられる。「置換されてもよいアミノ基」の具体例としては、例えば、アミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノまたはプロピルアミノ等が挙げられる。

R⁶ における「置換されてもよいカルバモイル基」の置換基としては、具体的には、例えば、アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2-プロピルまたはプチル等が挙げられる。) が挙げられる。「置換されてもよいカルバモ

10

15

20

25

イル基」の具体例としては、例えば、カルパモイル、メチルカルパモイル、ジメチ ルカルパモイル、エチルカルパモイル、ジエチルカルパモイルまたはエチルメチル カルパモイル等が挙げられる。

R°における「アルコキシカルボニル基」としては、例えば、炭素数1から4のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニルまたは2-プロビルオキシカルボニル等が挙げられる。)、

R⁶ における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」のアルキルカルボニル 基としては、低級アルキルカルボニル等が挙げられ、具体的には炭素数1から4の アルキルカルボニル基が挙げられ、更に具体的には、アセチルまたはプロピオニル 等が挙げられる。

R®における「置換されてもよいアルキルカルボニル基」の置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。)が挙げられ、具体的には、トリフルオロメチルカルボニルまたはペンタフルオロエチルカルボニル等が挙げられる。

R®における「シクロアルキルカルボニル基」としては、炭素数3から10のシクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチルまたはシクロヘキシル等が挙げられる。)で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例えば、シクロプロピルカルボニル、シクロプチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、アダマンチルカルボニルまたはノルボルニルカルボニル等が挙げられる。

 R° における「置換されてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えば、炭素数6から10個のアリール基が挙げられ、具体的には、例えば、フェニル、1ーナフチルまたは2ーナフチル等が挙げられる。

Rº における「置換されてもよいアリール基」における置換基としては、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基(例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具 30 体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ。

10

15

20

25

、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチ ル等が挙げられる。)、

- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
- (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ボキシまたはブトキシ等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコキシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメトキシ、メトシキエトキシ、エトキシストキシ、メトキ・アロポキシまたはエトキシブロポキシ等が挙げられる。)、
 - (6) シアノ基、
 - (7) メチレンジオキシ、

または (8) エチレンジオキシ等が挙げられる。

R⁶ における「置換されてもよいヘテロアリール基」におけるヘテロアリール基 30 としては、例えば窒素原子、硫黄原子、酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以

10

20

25

30

上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員、単環または2環式のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、ペンソチエニル、ペンゾフラニル、ペンズオキサゾリル、ペンズチアゾリル、フリル、オキサゾリル、チアゾリルまたはイソオキサゾリル等が挙げられる。

「置換されてもよいヘテロアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2 ープロピル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ベンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルキ ル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙 げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等 が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル またはプチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、 トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2,2ージフオロエチル、パーフルオ ロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、
 - (4) アルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
 - (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロボキシまたはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたアルコ

10

15

20

25

30

キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭 素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エト キシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ 、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメト キシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシ プロポキシ等が挙げられる。)、

または (6) シアノ基等が挙げられる。

R⁶ における「置換されてもよい合窒素へテロアリール基」における含窒素へテロアリールとは、例えば、1から2個の窒素原子を有する5から6員環の基が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピラジニルまたはピリダジニル等が挙げられる。

R⁶ における「置換されてもよい含窒素ヘテロアリール基」における置換基としては、例えば、

- (1) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)、
- (2) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2-プロビル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチルまたはヘキシル等が挙げられる。)、
- (3) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルキル基 (アルキル部分としては、例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはブチル等が挙げられる。具体的には、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2 フルオロエチル、2 , 2 ジフオロエチル、パーフルオロエチルまたはメトキシエチル等が挙げられる。)、

20

. 30

- (4) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシまたはプトキシ等が挙げられる。)、
- (5) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 等が挙げられる。)またはアルコキシ基(例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ 5. 、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキ シ、エトキシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。) で置換されたアルコ キシ基(アルコキシ部分は例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭 素数1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、例えばメトキシ、エト キシ、プロポキシまたはプトキシ等が挙げられる。具体的には、フルオロメトキシ 、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシメト キシ、メトシキエトキシ、エトキシエトキシ、メトキシプロポキシまたはエトキシ プロポキシ等が挙げられる。)、

または(6)シアノ基等が挙げられる。

R⁶ における「C, _。アルキレンジオキシ基」としては、例えばメチレンジオ 15 キシ、エチレンジオキシまたはプロピレンジオキシ等が挙げられる。

R7 における「ハロゲン原子」としては、前記R6 における「ハロゲン原子」と して例示したものが挙げられる。

R⁷ における「アルキル基」としては、前配R⁶ における「アルキル基」として 例示したものが挙げられる。

R⁷における「ハロアルキル基」としては、前記R⁶における「ハロアルキル基 」として例示したものが挙げられる。

R7 における「シクロアルキル基」としては、前記R6 における「シクロアルキ ル基」として例示したものが挙げられる。

R7 における「アルコキシ基」としては、前記R6 における「アルコキシ基」と 25 して例示したものが挙げられる。

R 7 における「ハロアルコキシ基」としては、前記R 6 における「ハロアルコキ シ基」として例示したものが挙げられる。

R¹¹ における「アルキル基」としては、前記R⁶ における「アルキル基」とし て例示したものが挙げられる。

15

20

25

30

Raにおける「アルキレン鎖」としては、例えば、メチレン、エチレン、プロピレン等が挙げられる。

Rcにおける「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリール基」および「置換されてもよいアリールオキシ基」は、それぞれ前記R¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリール基」および「置換されてもよいアリールオキシ基」と同義である。

 R^{T} における「ハロゲン原子」としては例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原 10 子、またはヨウ素原子等が挙げられる

R^T における「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、例えば、 直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖また は分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、1e It-プチル、ペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。

 R^T における「置換されてもよいアルキル基」における置換基としては、例えば アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル 等が挙げられる。)等が挙げられる。

R^T における「置換されてもよいアルコキシ基」のアルコキシ基としては、例え は、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数1から4のアルコキシ基が 挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、 プトキシ、またはtert-プトキシ等が挙げられる。

 R^T における「置換されてもよいアルコキシ基」における置換基としては、例えばハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)等が挙げられる。

R°における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」におけるアルコキシカルボニル基としては、例えば炭素数1か54のアルコキシ基 (例えばメトキシ、エトキシ、プロボキシ、2-プロボキシ、プトキシ、またはtert-プトキシ等)で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロボキシカルボニル、またはte

10

15

20

25

30

rt-プトキシカルボニル等が挙げられる。

R^T における「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」における置換基としては、例えばシクロアルキル基(例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が挙げられる。) 等が挙げられる。

R^Tにおける「飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基」における飽和ヘテロ環基と しては、例えば、酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子を1つまたは2つ有 する、5から6員環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えばテトラヒド ロフラニルまたはテトラヒドロビラニルなどが挙げられる。

R^Tにおける「置換されてもよいカルバモイル基」における置換基としてはアルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の炭素数1から4のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビル、またはプチル等が挙げられる。) 等が挙げられる。「置換されてもよいカルバモイル基」の具体例としては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジェチルカルバモイル、またはメチルプロビルカルバモイル等が挙げられる。

2つのR⁷ が一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン 、もしくはプテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭素原子と結合し新 たな環を形成するとは、同一または異なる炭素を介して、スピロ環もしくはピシク ロ環を形成するこという。

R² が式: -O-Tx-O-Tyを表す時、Txとして表されるフェニレン基、 ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、およびチオフェンジイル基の結合位置は 、結合が可能な原子上であればいずれの位置でもよい。

Tyにおける「置換されてもよいアルキル基」のアルキル基としては、例えば、 直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖また は分枝状の炭素数1から6のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、te rt-プチル、ペンチル、3ーペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよいアルケニル基」のアルケニル基としては、例えば炭素数2から6のアルケニル基が挙げられ、具体的には、例えば、ピニル、プロ

ペニル、メチルプロペニル、プテニル、またはメチルプテニル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等

5 が挙げられる。

10

15

20

30

Tyにおける「置換されてもよいシクロアルキルアルキル基」におけるシクロアルキルアルキル基としては、例えば炭素数3から6のシクロアルキル基で置換された炭素数1から4のアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロピルメチル、シクロプロピルエチル、シクロプロピルプロピル、シクロプロピルプチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル、シクロプチルメチル等が挙げられる。

Tyにおける「置換されてもよい飽和ヘテロ環基」における飽和ヘテロ環基としては、例えば、酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子を1つまたは2つ有する、5から6貝環の飽和ヘテロ環基が挙げられ、具体的には、例えばテトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、ジヒドロフラニル、テトラヒドロチオピラニル、デトラヒドロジオキソチオピラニル、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジル、イミダゾリジニル、オキサゾリジニル、またはチアゾリジニルなどが挙げられる。
Tyにおける「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいアルケニル基」、「置換されてもよいシクロアルキルメー、「置換されてもよいシクロアルキルアルキルメー、および「置換されてもよい飽和ヘテロ環基」における置換基とし

- ては、例えば、 (1) 水酸基、
- (2) ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)、
- 25 (3) オキソ基、
 - (4) シアノ基、
 - (5) カルポキシ基、
 - (6) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 6 のアルキル基等が挙げられ、更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 プロビル、プチル、

10

15

20

25

30

イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、またはヘキシル等が挙げられる。)、

- - (8) アルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、具体的には炭素数 1から4のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ、エトキシ、プロボキシ、イソプロボキシ、プトキシ、またはtert-プトキシ等が挙げられる。)、
 - (9) アルコキシカルボニル基 (例えば、炭素数1から4のアルコキシ基 (例えば メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、またはtert-プト キシ等が挙げられる。) で置換されたカルボニル基が挙げられる。具体的には例え ば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、sec-プトキシカルボニル、またはtert-プトキシカルボニル等が挙げられる。)、
 - (10) ハロゲン原子 (例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。) またはシクロアルキル基 (例えば炭素数3から6のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が挙げられる。) で置換されたアルコシキカルボニル基 (具体的には、フルオロメトキシカルボニル、ジフルオロメトキシカ

ルボニル、トリフルオロメトキシカルボニル、フルオロエトキシカルボニル、また はシクロプロビルメトキシカルボニル等が挙げられる。)、

- (11) シクロアルコキシカルボニル基(例えば、シクロブロビルオキシカルボニル等が挙げられる。)、
- (12)飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基(例えば、酸素原子、窒素原子および /または硫黄原子を1つまたは2つ有する、5から6貝環の飽和ヘテロ環基オキシ 基で置換されたカルボニル基が挙げられ、具体的にはテトラヒドロフラニルオキシ カルボニルまたはテトラヒドロピラニルオキシカルボニルなどが挙げられる。)、 (13)カルバモイル基、
- (14) アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、または ブチル等が挙げられる。)で置換されてもよいカルパモイル基(該カルパモイル基 の2個の置換基が結合して、例えば、ピロリジン、ピペリジン、またはモルホリン 等の、炭素、窒素、酸素を含んでいてもよい脂肪族へテロ環を形成していてもよい 。具体例としては、例えば、メチルカルパモイル、ジメチルカルパモイル、エチル カルパモイル、ジエチルカルパモイル、ピロリジノカルボニル、またはモルホリノ カルボニル等が挙げられる。)、
 - (15) アルキル基 (例えば、直鎖または分枝状の低級アルキル基等が挙げられ、 具体的には、例えば、直鎖または分枝状の炭素数 1 から 4 のアルキル基等が挙げられ、 更に具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2 ープロビル、ブチル 、イソブチル、sec-ブチル、またはtert-ブチル等が挙げられる。)、シクロアル キル基 (例えば炭素数 3 から 6 のシクロアルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロビル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシル等が 挙げられる。)、またはアルコキシ基 (例えば、低級アルコキシ基等が挙げられ、 具体的には炭素数 1 から 4 のアルコキシ基が挙げられ、更に具体的には、メトキシ
- 25 、エトキシ、プロポキシ、またはプトキシ等が挙げられる。)で置換されたスルホニルカルパモイル基(具体的には、メチルスルホニルカルパモイル、シクロプロピルスルホニルカルパモイル、またはメトキシスルホニルカルパモイル等が挙げられる。)、
 - (16) アルキルカルボニル基(例えば、メチルカルボニル等が挙げられる。)、
- 30 (17) アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル等が挙げられる。)、

10

15

20

25

(18)シクロアルキリデン基(例えば、シクロプロピリデン、シクロプチリデン 、シクロペンチリデン、またはシクロヘキシリデンなどが挙げられる。)、

(19) テトラヒドロピラニリデン、

(20) テトラヒドロピラニル、

(21) ヘテロアリール基(例えば窒素原子、硫黄原子、および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば1ないし4個)を含む5ないし6員、単環または多環式の基が挙げられ、好ましくは5ないし6員で単環のヘテロ環基が挙げられる。具体的には、ピロリル、チエニル、フリル、オキサゾリル、チアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリミシル、ピリダシル、トリアゾリル、トリアジニル、またはテトラゾリル等が挙げられる。)、

(22) アルキルカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ等が挙げられる。)、

(23) アルキルアミノカルボニルオキシ基(例えば、ジメチルアミノカルボニルオキシ等が挙げられる。)、または

(24) アルコキシカルボニルアミノ基(例えば、メトキシカルボニルアミノ等が 挙げられる。) 等が挙げられる。

R¹としては、好ましくは、例えば水素原子、メチル、またはエチル等が挙げられ、さらに好ましくはメチルが挙げられる。

 R^3 としては、好ましくは、例えばハロゲン原子で置換されたフェニル基が挙げられ、さらに好ましくは2-クロロフェニルが挙げられる。この他、2-クロロ-5-フルオロフェニル、2-メトキシ-5-フルオロフェニル、または2-シアノ-5-フルオロフェニルも、好ましい R^3 として挙げられる。

 R^2 としては、好ましくは、例えば置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよいヘテロアリールオキシ基、または式(T1) \sim (T6)で表される基等が挙げられ、さらに好ましくは置換フェニル基、または式(T1) \sim (T6)で表される基が挙げられる。

30 上記、置換フェノキシ基における置換基としては、好ましくは、例えば式:-O

- Tyで表される基等が挙げられ、好適にはm-位で置換したものが挙げられる。 Tyとしては、好ましくは、例えば置換アルキル基、置換シクロアルキル基、ま

Tyとしては、好ましくは、例えば置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されてもよいシクロアルキルアルキル基等が挙げられる。

さらに、これら置換アルキル基、置換シクロアルキル基、および置換シクロアル キルアルキル基における置換基としては、好ましくは、例えばハロゲン原子(例え ば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子等が挙げられる。)、ま たはアルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル 、イソプロボキシカルボニル、sec-プトキシカルボニル、またはtert-プトキシカ ルボニル等が挙げられる。)等が挙げられる。

10

5

「プロドラッグ」としては、生体内で容易に加水分解されて、本発明化合物(I)を再生することができるもの、具体的には、例えば式(I)で表される化合物のアミノ甚: -NH2が、-NHQに誘導された化合物等が挙げられる。ここで、Qは、以下の登録を有する。

15 (

20

- (2) $-COR^{17}$
- (3) -COO-CR18 (R19)-OCOR20
- (4) $-COOR^{2}$

[式中、 $R^{1,0}$ は水素原子、 C_{1-e} アルキル基、または置換されてもよいフェニル基もしくはナフチル基などのアリール基を表す。 $R^{1,8}$ および $R^{1,9}$ は独立して水素原子または C_{1-e} アルキル基を表す。 $R^{2,0}$ は水素原子、 C_{1-e} アルキル、前記のアリール基またはペンジル基を表す。 $R^{2,1}$ は、 C_{1-e} アルキル基またはペンジル基を表す。 $R^{2,1}$ は、 $R^{2,1}$ は、R

25 好ましいQとしては、(1)の基および(3)の基が挙げられる。(3)の基の好ましい ものとして、R¹⁸が水素原子であり、R¹⁹が水素原子、メチルまたはエチルで あり、R²⁰が水素原子、メチルまたはエチルであるものが挙げられる。これらの 化合物は、常法に従って製造することができる(例えば). Med. Chem. 35, 4727 (1 992)、WO 01/40180等)。また、プロドラックは、廣川書店1990年刊「医薬品の開発 第7巻 分子設計」第163頁から第198頁に記載されているような、生理的条件で示の化合物に変化するものであってもよい。

5

10

15

「薬学上許容される塩」としては、例えば塩酸塩、臭化水素塩、硫酸塩、リン酸塩または硝酸塩等の無機酸塩、または酢酸塩、プロピオン酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸塩またはアスコルピン酸塩等の有機酸塩等が挙げられる。

また、本発明には、式(I)で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の水和物またはエタノール溶媒和物等の溶媒和物も含まれる。さらに、本発明には、本発明化合物(I)のあらゆる互変異性体、存在するあらゆる立体異性体、およびあらゆる態様の結晶形のものも包含している。

次に本発明の化合物を例示するが、本発明化合物はこれらに限定されない。

O P3							
N Y-NH ₂							
No	R³	Y-NH ₂	R ^z N N	No	R³	Y-NH _z	R²
41	\mapsto	NH NH₂	NHC (0) CH ₃	51	F CI	-N	CH(CH ₃);
42	\mapsto	NH NH2	NHC (0) CH ₃	52	$\models \bigvee_{\mathbb{F}}$	NH NH ₂	\bowtie
43		\vdash N \hookrightarrow NH ₂	NHS (0) 2CH3	53	\mapsto	-N	$\vdash \! \triangleleft$
44	$\downarrow \downarrow$	NH NH ₂	NHS (0) ₂ CH ₃	54	$\vdash \triangleright$	$\left - N \right\rangle_{NH_2}$	$\vdash \!\!\! \triangleleft$
45	$\stackrel{\text{\tiny ca}}{\longmapsto}$	$-N$ NH_2	CH ₂ CH ₃	55	$\models \bigcirc_{\!$	NH NH ₂	OMe
46	$\vdash \triangleright$	\vdash N \bigcirc NH ₂	CH2CH3	56	\mapsto	$-N$ NH_2	OMe
47		NH NH ₂	CH2CH3	57	\mapsto	$-N$ NH_2	OCF ₃
48	$\downarrow \downarrow$	NH NH ₂	CH ₂ CH ₃	58	$ \mapsto $	NH ₂	0Et
49	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	$-N$ NH_2	CH (CH3) ²	59		$-N$ NH_2	0Et
50	\mapsto	-N-NH2	CH (CH ₃),	60		\vdash N \hookrightarrow NH ₂	0Et

			Q I	R ⁱ	3		
		R²^		N N N	′NH ₂		
No	R³	Y-NH,	R ²	No	R³	Y-NH ₂	R²
201	HQ _F	H₂N ← F	CF ₃ CF ₂	211		H ₂ N	CF ₁ CF ₂
202		H ₂ N F	CF3CH,	212		H ₂ N	CF ₃ CF ₂
203	\mapsto	N)	CF ₃	213	$\downarrow \downarrow$	H ₂ N	CF,CF,
204		N)	CN	214	HQ _F	H ₂ N	CF ₃ CF ₂
205	$\downarrow \downarrow$	N H₂N	CH³C (0)	215		NH ₂	Н
206		N H ₂ N	CF3C (0)	216	$\biguplus_{\mathbf{F}}$	NH ₂	н
207	\mapsto	N H ₂ N	CF,H	217		NH ₂	CH ₃
208		H ₂ N	CF,H	218	$\displaystyle \not \mapsto$	NH ₂	СН3
209	$\models \hspace{-0.2cm} \searrow$	N) H ₂ N	CF ₂ H	219		NH ₂	CF ₃
210	CI	AN HAN	CF ₃	220	$\displaystyle {\displaystyle \stackrel{\textstyle \longmapsto}{\longmapsto}}$	NH ₂	CF,

			R¹	√R ³			
R ² N N							
No	R ^a	R²	R1	No	R ³	R²	R1
271	CI	CF ₃	$\bigvee_{CN}^{N} \bigcap_{H} \bigvee$	281		CF,	NH ₂
272	$\overset{\text{CI}}{\longmapsto}_{_{\!F}}$	CH3C (0)		282	\Rightarrow	CN	المال
273		CF ₃	FF	283		CF,	(N)
274	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CN		284	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	CN	(N)
275		CF ₃	₩ FF	285	\Rightarrow	CF ₃	(N)
276	$\stackrel{G}{\longmapsto}$	CF,	CI P	286	H	CF,	
277	\mapsto	CH3C (0)	CI OF F	287		CH³C (0)	N F F
278		CF,	FN ON	288		CF ₃	N F F
279		CF,		289	$\stackrel{\text{\tiny c}}{\longmapsto}$	CF ₃	مئر
280		CF,		290	CI F	CF,	لئل

RI N RI							
No	R ^a	R²	R ^t	No	NH ₂ R ³	R²	R ¹
416	~__	CF ₃	сн,	426	\bowtie	CH3C (0)	F
417	CI	CF ₃		427	$\overset{\circ}{\longmapsto}$	CF ₃ C (0)	
418	\mapsto	F		428		CF3	F
419		CN		429	$\qquad \qquad \mapsto \qquad$	CF ₃	HO ₂ C O
420		CF ₂	OMeO OMe	430	$\stackrel{\text{c}}{\longmapsto}$	CF ₃	HO ₂ C
421	\downarrow	CH3C (0)	OMe O	431		CF ₃	
422	$\vdash \triangleright$	CN	MeO OMe	432	Ю	CF ₃	
423	$ \mapsto $	CH₃C (0)	F)	433	$+\bigcirc-$	CF ₃	رئى
424	$\stackrel{a}{\mapsto}$	CN	مالک	434	\bowtie	CF ₃	CH ₃
425		CF ₃	NC PLAN	435	H → OME	CF ₃	CH ₃

			R' N	_R³	\		
No	R³	R²	R² ∕N /N R¹	No	NH ₂ R ³	R²	R¹
436	<u></u> α	CF ₃	OMe OMe	446	,	CH3C (0)	CH,
437	\bowtie	CF ₃	رئي/	447	!	CN	CH3
438	CI	CF ₃		448	!>	CH3C (0)	رياً ا
439	CI	CF ₃	ĊN ✓	449	-	CF,	الم
440		CN		450	-	CH3C (0)	
441	CI	CN	0=\$=0	451	<u></u>	CN	
442	CI	CH3C (0)		452	>	CF ₃	N S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
443	CI	CH3C (0)	0=\$=0	453	-	CN	Constant
444		CH3C (0)	ريك	454	>	CH3C (0)	$\bigcup_{\mathbf{N}} \bigcup_{\mathbf{N}} \bigcup_{\mathbf{N}}$
445	CI	CN	ريك الم	455	>	CF ₃	

			0	/−R³			
			H ² N	Ň H N	ONH,		
No	R ³	R²	R³	No	R³ _	R²	R1
492	CI	()))'/	CH ₃	504	$\stackrel{a}{\longmapsto}$	G ₀ /	CH ₃
⁴⁹³	CI	ÇN OY	CH3	505	!>	ci Oo	CH ₃
494		XXX	CH ₃	506		~~~~	اليل
495	\rightarrow	F of	رئار)	507	$\overset{\circ}{\vdash}\overset{\circ}{\downarrow}$	__\\	СН3
⁴⁹⁶ F	CI	$^{\circ}$	CH ₃	508	>	6 ₂₀ 000	CH ₃
497	Ь _	\$°%	CH,	509	$\stackrel{a}{\mapsto}$	EIO O	СН3
498	CI	√°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°°	СН3	510	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	0°0°	CH ₃
⁴⁹⁹	CI		CH ₃	511	>	MeO O	CH ₃
500	CI	Fyo	CH ₃	512		CF ₃	CH3
501	CI	J.y	CH ₃	513	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	~~	сн,
502	CI	F > 0 ()	O. CH ₁	514		F	OMe
503		~°~~	CH ₃	515	$\stackrel{u}{\mapsto}$		CH ₃

		R ¹ N	R ³		٠
No R³	R²	R ² N	N NH ₂	R²	R¹
516 CI	Josh o	OMe	526	O.S.	CN
517		كأنك	527 CI		CN CN
518	F ₃ CO	CH3	528	Osil	CH ₃
519 CI		сн,	529 CI	OMe OMe	CN
520	0, \ 0, 0 0, 0, 0	CH3	530 H	NC SO	CH ₃
521 CI	Constant of the second	CH2	531	cı So	CH ₃
522 CI	H ₃ CO , S.	CH ²	532 CI	F. 50	$\mathcal{L}_{N}^{N} \mathcal{L}_{N}$
523	0,\ 0, 0, CF3	OMe ·	533 CI	Osyl	CN CO
524 CI		CH ₃	534	Cist	
525	CI CI CI	CH ₃	535 CI		CN CN

		R ¹ , N	N		
No R³	R²	R²∕N∕N R¹	NH ₂	R²	\mathbf{R}^1
536 CI	F S	CH ₃	546	$C_{c_{F_3}}$	OMe OMe
537 CI		CH ₃	547 CI	Os l	CH ₃
538 CI	NC S	CH ₃		Ç ^s √	$\text{Ch}_{N} \text{Ch}$
539 CI	$\int_{\mathbb{R}^{3}}$		549 CI	Ĉi √	ÇN CN
540	CS.	المالي	550	S	сн,
541 H	F ₈ 00	CH ₃	551 CI		CN
542 CI	Coces	CH²	552 H	WeO	CH3OC (0) CH2
543	CO ₂ Me	CH,	553	\Diamond	CH ₃
544 CI	$\mathcal{C}_{F}^{s^{\lambda}}$	CH3	554 CI	0=\$=0	$\bigcup_{N} \bigcup_{O}$
545 CI	H ₃ CO	CH2	555 CI	0=\$=0	CN ON

		R ¹ N	R ³		
No R³	R²	R ² / N/ 1	NH ₂	R²	R ¹
556	MeO	(N)	566 CI	Q ³	CH,
557 CI	MeOOO	CX CX	567 CI	را کی کی	CH3
558 CI	AeO TO	CH ₃	568	MeO O	OMe OMe
559 CI	NC \	CH ₃	569 CI	OMe	CH ₃
560 CI	ÇN CN	СН	570	WeO C	CH2
561 CI	NC	OMe	571 H	NC O	CN N
562	\mathbb{S}	مئر	572 H	CN CN	CH3OC (0) CH2
563 	∞_{γ}	CH ₃	573	O CN	CH3
564 CI		CH ₃	574 CI	P,	CN
565	CI O	CH2	575 H	Q ¹	CH ₃

		R ¹ ,	î	√R³			
		∖ı R²∕		<u>~</u> ~(\supseteq		
No	R³	R²	R ¹	No	NH ₂	R²	R1
598	CI	YN N	CH3	609	$\vdash \!\!\! \bigvee_{F}$		CH3
599	HQ F	₩	CH3	610	$\stackrel{\textstyle {\mapsto}}{\triangleright}$	H	CH ₃
600		C) CI	CH3	611	$\overset{\sim}{\longmapsto}$	ONH	CH ₃
601	CI		CH3	612	$\stackrel{l}{\longmapsto}$		CH3
602	CI F	N A	CH3	613	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		CH ₃
603	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		СН3	614	$\stackrel{\circ}{\mapsto}$	N, N	CH3
604	CI ↓	S	CH3	615		I's	CH3
605	$\overset{\circ}{\longmapsto}$		CH3	616			CH3
606	H ↓	Cs\	. CH³	617	F CI		CH3
607	CI		CH3	618		Br	CH3

		R ¹ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
No	R³	R ²² N N NH ₂ R ²	R1
619	CI	F N N	CH3
620	CI CI	200	CH ₃
621	H\\ F	Cho.	CH3
622	CI	You a	CH ₃
623	CI CI	C >0-1	CH3
624	ri F	You'ld	CH3
625	CI F		CH ₃
626	CI CI	200	CH3
627	ri F		CH3
628			CH3

CH₃ CH₃ СНз СН₃ CH₃ CH₃ 631 СН3 CH₃ CH3 634 СН₃ CH₃OC(O)CH₂ 635 CH₃ 637 СН₃ 638 639 CH₃OC(O)CH₂ 640

			R ¹ N	⊢R³	_			
B ² N N								
No	R³	R ²	R1	No	R ³	R ²	R ¹	
652	CI_F	081	CH₃	664	cı HQ	(CH ₃) ₃ CO	مار	
653	$H \supset H$	0,1	OMe	665	Ь <u>-</u>	and	CH ₃	
654	h	OMe	0	666		\bigcirc°	СН₃	
655	⊢Q _F	co Cs,	CH ₃	667	HQ _F	$Q_{0}\lambda$	مار	
656		OS OCF3	СН₃ОС(О)СН;	668	>	Dol	СН3	
657	 	Os (CO ₂ Me	- 0		1 🗸	Dol	CH₃˙	
658		Os/	CH ₃	670	HQ.	Owy	СН₃	
659		CH₃O	CH ₃	671	-	Loop Oray	ولئر	
660		CH ₃ O		672	žΫ	WeO 10/	CH ₃ OC(O)CH ₂	
661	$ \mapsto $	(CH ₃) ₂ CHO	CH₃		CI - LI	^ ,	011300(0)0112	
662	 	(CH ₃) ₂ CHO		67	S L.Y.	MeO. ◆	, UH ₃	
663	H	(CH ₃) ₃ C0	O CH ₃	67-	• 	Qod MeO Qod	CH ₃ OC(O)CH ₂	

R ¹ N Y-NH ₂								
No	R ²	R²^^N Y−NH₂	I∕N R²	R¹				
675	CI HQ	HQ NH2	MeO S	CH₃ .				
676	CI		F O OSO	CH₃				
677	CI F		\sim°	CH₃				
678	H	-NC NH2	\checkmark	CH ₃				
679	ci H	⊢N NH₂	\mathcal{L}_{o}	CH _S				
680	 	⊢ •Q	$\mathcal{Q}_{\mathbf{o}'}$	CH ₃				
681	CI.	NH₂ 	Ool	CH ₃ OC(O)CH ₂				
682		⊢NH NH₂	\bigcirc \diamond	CH ₃ OC(O)CH ₂				
683	>	-N⊃ NH₂	Ool	CH ₃ OC(O)CH ₂				
684	CI	FN NH₂	On	(CH ₃) ₂ CHOC(O)CH ₂				
685	CI.	⊢N NH₂	CH ₃	CH ₃ OC(O)CH₂				
686	HQ_E		CN .	CH ₃ OC(O)CH ₂				

R ¹ N P-Y-NH ₂				
No	R³	R¹		
687	HQ.	Y-NH ₂	CF ₃	CH ₃ OC(O)CH ₂
688	<u>}</u>	⊢N NH₂	OCH ₃	сн₃о
689	CI	HN NH₂	MeO O	CH₃CH₂O O
690	CI HQ F	HN NH2	F	сн₃о√
691	├		Ool	CH₃CH₂O
692	CI H		Ool	сн₃о
693	CI HQ F	\vdash N \bigcirc NH ₂	CH ₃ OC(O)	Н
694	CI	HN NH₂	CH ₃ CH ₂ OC(O)	. н
695	CI	NH NH ₂	CH3OC(0)	н
696	CI HQ F	NH NH₂	CH₃CH₂OC(O)	н
697	CI.		(CH ₃) ₂ CHOC(O)	н .

R ¹ N P Y-NH ₂				
No	R ²	R ² ∕^N^ Y−NH₂	N R ²	R¹
698	CI HQ	FN NH₂	Ough	н
699	CI F		₩	н
700	CI H		$\downarrow \circ \checkmark$	н
701	cı HQ_	-NCNH₂	oto oto	н
702	CI F	⊢N NH₂	0%	3500
703	$\vdash \triangleright$	⊢N NH₂	0%	Oglololy
704.		NH₂	0%	CH ₃
705	CI ⊢	H ₂ N	Ool	CH ₃
706	cı HQ	HQ-CO	Ool	CH₃
707	CI F	F F NH ₂	Ool	CH₃
708	ci ⊢\⊃ٍ	⊢N NC NH ₂	Ool	CH ₃
709	a. ⊢⇔	OMe -N_ NH ₂	CH3O 0/	CH ₃
710	H CI CI		F 0/	CH ₃ OC(O)CH ₂

		R ¹ N N	³ Y-NH₂	
No	R³	R²∕~N∕~N Y-NH₂	R²	R¹
711	<u> </u>	HN□ F	0%	CH₃
712	ci HO	NH₂ ├N	CH ₃ OC(0)	н.
713	CI HQ	F-{NH₂ FN}	CH ₃ OC(0)	Н
714	CI C		CH ₃	CH ₃ OC(O)CH₂
715	HQ_	HÇ	CF ₃	CH ₃ OC(O)CH ₂
716	G. ⊢⇔	NH2 HN□	CN	CH ₃ OC(O)CH ₂
7 17	ci HQ	PN NH2	OCH ₃	CH₃
718	<u> </u>	(D)	CN	CH ₃ OC(O)CH ₂
719	ci HO	H ₂ N	CF ₃	CH ₃ OC(O)CH ₂
·720	ci, HQ	H₂Ń N OMe	CN	CH ₃ CH ₂ OC(O)CH ₂
721	<u> </u>	H₂N N√N	CF ₃	CH ₃ CH ₂ OC(O)CH ₂
722	oi.	H₂Ń _{OMe} ├N∑	Ool	СН₃
723	>	NH ₂	F O	′ CH₃

	R ¹ , N — Y-NH ₂			
No	R ³	R ² /N/N Y-NH ₂	R ²	R1
724	HQ_	⊢N NH₂	Ool	0
725	⊢ CI _	NH NH₂	Ool	OMe
726	CI. →	-N NH₂	80%	$\vec{\alpha}$
727	CI F	\vdash N \longrightarrow N H_2	Pol	C)
728	H G	NH ₂	CH ₃ OC(O)	
729	Ö	├N□ NH₂	CN	P.
730	CI H	⊦N⊃ _{NH2}	Ool	CN .
731	F¦ C F	-N□ NH₂	Ç ⁹	~
732	HQ	-N NH₂	Ool	CI
733	CI .	-N NH₂	Ool	s >
734	CI F	⊢N NH₂	P°	CI
735	CI.	\vdash N \bigcirc NH ₂	Ool	\
736		⊦N⊃ NH2	Ook	FOY

106

		R ¹	3	
		\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Y-NH ₂	
No	R³	R ² NNN Y-NH ₂	R²	R1
737	CI HQ	HN⊃ _{NH₂}	Ool	$\bigcirc_{o}\!$
738	HQ.	HN⊃ NH₂	CN	CI DOWY
739	H CI	HN⊃ NH₂	OMe	Co
740	CI F	\vdash N \bigcirc N H_2	Por	Q°~
741	$\overset{\vdash}{\mapsto}$	-N□ NH₂	CN	Oon
742	$\overset{\text{\tiny "}}{\hookrightarrow}$	HN⊃ NH₂	CF ₃	FOOO
743	H\\rightarrow\rightarr	HNH NH₂	φΨ	F()0~
744	>	HQ	₽ ⁹ ⁄.	00~
745	HQ_	NH₂ ├N\ NH₂	CN	ON
746	CI HQ		CN	F
747	cı H		CH ₃ OC(O)	FOY
748	CI.		CH ₃ OC(O)	F O O
749	>	H\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CH ₃ OC(O)	[₽] O _o ~

		R'N N	-NH ₂	
No	R ³	R ² NNN Y-NH ₂	R²	R¹
750	CI	⊢N⊃ _{NH₂}	CN	MeO O
751	H CI	NH NH₂	CN	MeOO
752	H Ci Ci		CN	MeO C
753	H Ci Ci		CN	Meo
754	CI.		CN	EtO.
755			CN	مرمي
756	HO)	⊢N NH₂	CN	MeO F
757	H Ci Ci	HQ	CN	المالي
758	· H	NH₂ ├N\ NH₂	CN	80%
759	CI	H\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CN	
760	HO.	⊢N NH₂	CN	Cools
761	H)	⊢N NH₂	CN	FFF
762		HNH NH₂	CN	المن المناس

		R ¹ N	-N	
No	R³	R ^{2 ∕ N} Y-NH,	N R²	R¹
763	ici H	⊢N NH₂	CH3OC(O)	MeO
764	H\rightarrow		MeO O	CH ₃ OC(O)CH ₂
765	H CI CI		MeO O	EtOC(O)CH ₂
766	CI	⊢N NH₂	CH ₃ OC(O)	FYF
767	CI.	FN⊃ NH2	FYOOO	CH₃OC(O)CH₂
768	H CI	HN NH2	CH3OC(O)	
769		HN_NH2	CH³OC(O)	EtO
770	H CI CI	-NH NH₂	CH₃OC(O)	MeO
771	CI.	-NH NH₂	MeO	CH ₃ OC(O)CH ₂
772	5	LN NH≥	MeO O	CH ₃ OC(O)CH ₂
773	>		CH₃OC(O)	MeO
774		\vdash N \bigcirc	F ₂ 000	CH ₃ OC(O)CH ₂
775	>	· ¬NH₂ ├N○ NH₂	MeO	MeO

		H ₃ C _{-M} -	g C		
		R ²	NH2		
No	R ²	No	R²	No	R ²
800	F^OOY	808 HC	% ************************************	816	No Color
801	FF 000	809 Etc	, O.A.	817	Checo
802	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	810 Et	%	818	eto CO
803	~~~	811 E	10°0	819	EtO () O
804		[Eto \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	1	Eto
80	5 F ₂ 0 ₂ 000		Eto	821	Eto
80	6 F O O		EIO	822	HO X 1794
80	07 HO 0	815	H₂N O	823	H ₂ N / O /

H ₀ C _N T								
No	R²	No	NH ₂	No -	R².			
896	No Cox	904	H ₂ N O	912	N 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0			
897	0-Q	905	но	913	но			
898	000	906	HO CO	914	FOO			
899	000	907	HO CO	915	HOOOO			
900	% 0%	908	NC CO	916	Topogo			
901	но	909	HO O	917	EtO O O O			
902	MeO O	910	MeO	918	H ₂ N O O			
903	HOOO	911	H ₂ N O	919	N O O O			

° C							
		H ₃ C.	NH ₂				
No	R²	No	R²	No	R ²		
920	HO O	928	o/~o/	936	% 5)		
921	H ₂ N F	929	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	937	EtO_O		
922	Note of	930	EtO ₊ O	938	\$0 ₂		
923	HO FF	931	\$0 ₂	939	N COH		
924	. О О О О О О	932	N,O	940	N COEN		
925	6 0%	933	0-N-0	941	N OEt		
926	0,00	934	. i	942			
927	Š,	935		943	0 0 0 0		

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

116

H ₉ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N								
No	R ²	No	R²	No	R²			
944	0-/N-0	952	но	960	H ₂ N CO			
945	0 0 0 0 V	953	MeO	961	HO			
946	o s	954	H₂N O O	962	Eto			
947	но	955	HOY	963	Eto			
948	EtO	956	H ₂ N	964	HO			
949	H ₂ N O	957	но		, O			
950	HOO	958		966	EHO			
951	FOO	959	Eto	967	Eto			

H ₀ C N N N NH ₂								
No	R²	No	R ²	No	R²			
968	\$0°Y	976	A 0,0	984	3-RO9			
969	MeO	977	Meo O	985	32009			
970	EtO	978	Eto	986	Eto O			
971	9 9-F F	979	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	987	\0\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\			
972 _.	SH OY	980	% O %	988	40%			
973	700	981	300%	989	√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√°,√			
974	~~~~~	982	Meo Co	990				
975	△	983	7,000	991	Meo			

118

	H ₀ C _N N		
No	R ²	No	R ²
1054	*	1062	
1055	F\$ 0%	1063	HO
1056	\$	1064	FC 009
1057	90% Jo	1065	F(X)
1058		1066	MeO-C
1059	HO\$	1067	,
1060	E10 \$	1068	NH O
1061	но	1069	O NH

				141.12	
No	R ³	R ²	No	R ³	R ²
1070	a HQ	~~~~	1079	CI FQF	John 00
1071	· PQF	F ₂ 000/	1080	HQ ^E	3-000
1072	MeO HO	F	1081	HQ ^E	но
1073	NC HO _F	F ₂ OO'	1082	ci ⊢Q _F	750%
1074	a HQ	~~~~ \$	1083	CI HQ	но
	. F CI,	°C)°/	1084	CI HQ	-\$00°%
1075	ΗQ _F	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	1085	ci HQ	,00°
1076	Η̈́Ó́	FONO	1086	cı HQ	△ ₀ ,0,0,
1077	CI ⊢Q _F	320°	1087	ΗĢ	~0%
1078	HQ _F	F-000/	1088	cı HQ _F	°\$0%
			I		

. 5

10

15

上記の化合物番号 $1\sim1088$ の化合物において、項 [1] 記載の $Y-NH_2$ に相当する部分が、無置換もしくは置換の3-アミノビロリジン-1-イル基、無置換もしくは置換の3-アミノビペリジン-1-イル基、または無置換もしくは置換の(3-アミノ)へキサヒドロアゼビン-1-イル基である場合は、3位アミノ基が下記式(F_1)で表される絶対配置を有する化合物が、より好ましい。

(式中、mおよびR4 は項[1]記載と同義である。)

また、上記の化合物番号1~1088の化合物において、項 [1] 配載のY-N H_2 に相当する部分が、無置換もしくは置換の(2-Pミノシクロアルキル)アミノ基である場合は、1位および2位アミノ基が下記式(F_2)または式(F_3)で表される絶対配置を有する化合物が、より好ましい。

(式中、nおよびR⁵ は項 [1] 記載と同義である。)

また、 $1位および2位アミノ基が下記式(<math>F_4$)で表される絶対配置を有する化合物がさらに好ましい。

(式中、nおよびR⁵ は項 [1] 記載と同義である。)

なお、以下の記載中、式(J_1)および式(J_2)のように結合を実線および破線のくさび形で表記した場合はアミノ基の絶対配置を表し、式(J_3)のように結合を実線および破線のくさび形で表記した場合はアミノ基の相対配置(例えば式(J_3)は(\pm)-cis体を表す)を表すものとする。

WQ 2004/096806 PCT/JP2004/006104

124

以下に、本発明における式(1)で表される化合物の製造法について、例を挙げて説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。なお、本明細書において、記載の簡略化のために次の略語を使用することもある。

Boc:tert-プトキシカルポニル基

5 Cbz:ベンジルオキシカルボニル基

TBS: tert-プチルジメチルシリル基

Ph:フェニル基

Bn:ペンジル基

Et:エチル基

10 Me:メチル基

式(I)で表される化合物は公知化合物から公知の合成方法を組み合わせること により合成することができる。例えば、次の方法により合成できる。

15 製造法1

式(I) で表される化合物のうち、式(14)、式(17)、式(16)、および式(18)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^6 、mおよびnは項[1]配載と同義であり、 X^1 および X^2 は、脱離基(例えば、臭素原子、塩素原子、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、またはp ートルエンスルホニルオキシ

- 等)を表し、X³ は、塩素原子または臭素原子を表し、R¹⁰⁰ はメチル基、エチル 基、プロピル基、2 - プロピル基またはフェニル基を表し、R¹⁰¹ はメチル基、エ チル基、プロピル基、2 - プロピル基、ベンジル基またはフェニル基を表す。] 1) 工程1
- 化合物 (3) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下 , 5 、化合物(1)を化合物(2)と反応させることで製造することができる(J. Org. Chem. 39, 3651 (1974)、US3450693 等)。添加物としては、4- (ジメチルア ミノ) ピリジン等が挙げられ、その添加量としては化合物(1)に対して通常0.05 ~0.2当量の範囲から選択される。塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロ ピルエチルアミン、トリプチルアミン、1、5-ジアザピシクロ[4.3.0]ノ 10 ナー5ーエン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8ージアザ ピシクロ [5.4.0] ウンデカー7ーエン、ピリジン、4-(ジメチルアミノ) ピ リジンまたはピコリン等の有機塩基類等が挙げられる。塩基の使用量としては、化 合物(1)に対して通常3~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、 非プロトン性溶媒(アセトニトリル、N. Nージメチルホルムアミドまたはジメチ ルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまた は1.4-ジオキサン等)、ケトン(アセトン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げら れ、好適には、アセトニトリルまたはジメチルスルホキシド等が挙げられる。また 、化合物(2)が液体の場合、化合物(2)を溶媒として用いることもできる。化 20 合物 (2) の使用量としては、化合物 (1) に対して通常 3~10 当量の範囲から 選択される。反応温度としては、約10℃~約80℃の範囲から選択することができる

2) 工程2

化合物(4)は、不活性溶媒中、化合物(3)をNープロモアセトアミドまたは Nークロロスクシンイミドと反応させることにより製造することができる(J. Org. Chem. 39, 3651 (1974)等)。NープロモアセトアミドまたはNークロロスクシンイミドの使用量としては、式(3)の化合物に対して通常1~3当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、非プロトン性溶媒(アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(テトラ0 ヒドロフラン、1,4-ジオキサンまたはジメチルエーテル等)、これらの混合溶媒等

が挙げられ、好適には、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等が挙げられる。 反応温度としては、約-30℃~約50℃の範囲から選択することができる。 また、化合物 (4)のX³が臭素原子の場合、水溶媒中、化合物 (3)を臭素水溶液と反応させることにより製造することができる (J. Org. Chem. 33, 1070 (1968)等)。 臭素水溶液は、臭素:水の体積比において、0.1:100~5:100の範囲から調製される。 臭素水溶液の使用量としては、式 (3)の化合物に対して通常1~2当量 (モル比)の範囲から選択される。 反応温度としては、約10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

3) 工程3

. 5

10 化合物(6)は、不活性溶媒中、有機酸存在下、化合物(4)を化合物(5)と 反応させることにより製造することができる。不活性溶媒としては、非プロトン性 溶媒(アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)等が挙げられ、好適には、N, Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。 有機酸としては、酢酸、プロピオン酸またはぎ酸等が挙げられ、好適には、酢酸等 15 が挙げられる。 有機酸として用いることが出来、不活性溶媒に対して、体 積比として、通常0.5~1.5の範囲から選択される。 反応温度としては、約50 で~約150での範囲から選択することができる。 具体的には「新実験化学排座 14巻 有機化合物の合成と反応溶液(11)」(日本化学会編、丸善)に記載され た方法に従って、製造することができる。

4) 工程4

化合物 (7) は、不活性溶媒中、化合物 (6) と塩基を反応させることによって 製造することができる。塩基としては、カリウムtert-ブトキシド、ナトリウム tert-ブトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフ 25 ェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水業化ナトリウム等が挙げられ、好適に はカリウムtert-ブトキシド等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (6) に対し通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒド ロフラン、1,4-ジオキサン、N、N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合 溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~約50℃の範囲から選択する 30 ことができる。

5) 工程5

化合物(8)は、無水酢酸中、化合物(7)と酸を反応させることによって製造 することができる。酸としては、リン酸、硫酸または塩酸等が挙げられ、好適には リン酸等が挙げられる。酸の使用量としては、化合物(7)に対し通常0.05~ 10当量の範囲から選択される。反応温度としては、約50℃~約130℃の範囲 から選択することができる。

6) 工程 6

. 5

10

化合物 (10) は、不活性溶媒中、塩基の存在下または非存在下、化合物 (8) を化合物 (9) と反応させることにより製造することができる (J. Heterocycl.

Chem. 37, 1033 (2000), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 13, 1833 (1999), J. Med. Chem. 38, 3838 (1995)等)。化合物 (9) の使用量としては、式 (8) の化 合物に対して通常1~3当量の範囲から選択される。塩基としては、例えば炭酸ア ルカリ(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウムまたは炭酸水素ナトリ ウム等)、水素化アルカリ(水素化ナトリウムまたは水素化カリウム等)、または 15 水酸化アルカリ(水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウム等)等が挙げられ、好適に は、炭酸カリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(8)に対して 通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、非プロトン性溶媒(N. N-ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等)、ケトン(アセト 20 ン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、N, Nージメチルホル ムアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~ 約120℃の範囲から選択することができる。

また、化合物(10)の製造において、一般にR³CH。基が異なる窒素原子に 導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くこと 25 ができる。

7) 工程7

化合物 (12) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (10) を化合物 (1 1) と反応させることにより製造することができる。化合物(11)の使用量とし ては、化合物(10)に対して通常1~3当量の範囲から選択される。塩基として は、例えば炭酸アルカリ(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウムまた

は炭酸水素ナトリウム等)、水酸化アルカリ(水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウム等)、水素化アルカリ(水素化ナトリウムまたは水素化カリウム等)、またはアルコキシアルカリ(t-プトキシカリウム等)等が挙げられ、好適には、炭酸カリウムまたは水素化ナトリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(10)に対し通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、例えば非プロトン性溶媒(N, N-ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシド等)、エーテル系溶媒(ジエチルエーテル、テトラヒドロフランまたは1,4-ジオキサン等)、ケトン(アセトン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適にはN, N-ジメ

10 囲から選択することができる。

8) 工程8

, 5

化合物 (14) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在 下または非存在下、化合物 (12) を化合物 (13) と反応させることにより製造 することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ)ビリジン等が挙げられ

チルホルムアミド等が挙げられる。反応温度としては、約10℃~約100℃の範

- 15 、塩基としては、例えばジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、N-メチルモルホリンまたはI-メチルピペリジン等が挙げられ、好適にはジイソプロピルエチルアミンまたはトリエチルアミン等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(12)に対し通常1~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2-プロパノール等)
- 20 、エーテル系溶媒(1,4-ジオキサン等)、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。 反応温度としては、約50℃~約200℃の範囲から選択することができる。また 、オートクレーブなどの密閉反応容器で反応を行うこともできる。
 - R1 が水素原子である化合物 (14) は、化合物 (10) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

25 9) 工程9

30

化合物 (16) は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下または非存在下、化合物 (12) を化合物 (15) と反応させることにより製造することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ) ピリジン等が挙げられ、塩基としては、例えばジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピリジンまたはN-メチルモルホリン等が挙げられ、好適にはジイソプロピルエチルアミ

ン等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (12) に対し通常1~10当 量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、Nーメチルー2ーピベリドン、N-メチルー2ーピロリジノン、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは 2ープロパノール等)、N, Nージメチルホルムアミド、トルエン、またはこれら の混合溶媒等が挙げられる。好適には、Nーメチルー2ーピベリドンまたはN-メチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約200 ℃の範囲から選択することができる。また、オートクレープなどの密閉反応容器で反応を行うこともできる。

 R^{\perp} が水素原子である化合物 (16) は、化合物 (10) を出発原料として、上 10 配と同様な方法によって製造することができる。

10) 工程10

化合物 (17) は、化合物 (14) を光学分割することによって製造することが できる。光学分割法としては、例えば化合物(14)を不活性溶媒中(例えばメタ ノール、エタノール、もしくは2-プロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチル エーテル等のエーテル系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の炭化 15 水素系溶媒、またはアセトニトリル等、及びこれらの混合溶媒)、光学活性な酸(例えば、マンデル酸、Nーベンジルオキシアラニン、もしくは乳酸などのモノカル ポン酸、酒石酸、O-イソプロピリデン酒石酸、もしくはリンゴ酸などのジカルボ ン酸、または、カンファースルホン酸もしくはプロモカンファースルホン酸などの 20 スルホン酸)と塩を形成させることにより行うことができる。塩を形成させる温度 としては、室温から溶媒の沸点の範囲が挙げられる。光学純度を向上させるために は、一旦、溶媒の沸点付近まで温度を上げることが望ましい。析出した塩を遮取す る前に必要に応じて冷却し、収率を向上させることができる。光学活性な酸の使用 量は、基質に対し約0.5~約2.0当量の範囲、好ましくは1当量前後の範囲が **適当である。必要に応じ結晶を不活性溶媒中(例えばメタノール、エタノールまた** は2-プロパノール等のアルコール系溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒 、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の炭化水素系溶媒、アセトニトリル 等およびこれらの混合溶媒)で再結晶し、高純度の光学活性な塩を得ることもでき る。必要に応じ、得られた塩を通常の方法で塩基と処理しフリー体を得ることもで きる。また、化合物(14)を市販のキラルカラムを用いて分取することによって 30

、化合物(17)を製造することができる。

11) 工程11

製造法1配載の工程10と同様な方法によって、化合物(16)化合物から、化 合物(18)を製造することができる。

製造法2

. 5

10

15

化合物 (13) の3位アミノ基が保護された化合物 (19) を用いた場合、下配に示される方法によって化合物 (14) を製造することができる。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 およびmは項[1]記載と同義であり、 X^3 は製造法1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1記載の工程8と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(20) ・参製治することができる。

R¹ が水素原子である化合物(20)は、製造法1記載の化合物(10)を出発 原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2

化合物(14)は、不活性溶媒中、酸の存在下、化合物(20)のBoc基を脱 保護することにより製造することができる。酸としては、例えば塩酸、硫酸、また はトリフルオロ酢酸等が挙げられ、好適には塩酸またはトリフルオロ酢酸等が挙げ られる。酸の使用量としては、化合物(20)に対し通常1~大過剰の範囲から選 択される。不活性溶媒としては、ハロゲン化炭化水素系溶媒(ジクロロメタン、ジ クロロエタンまたはクロロホルム等)、エーテル系溶媒(1,4-ジオキサン等)、また はこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-20℃〜約30℃の 範囲から選択することができる。

.5 製造法3

化合物 (13) の3位アミノ基が保護された化合物 (202) を用いた場合、下記に示される方法によって化合物 (17) を製造することができる。

R¹ N N N NH₂

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 およびmは項[1]配載と同義であり、 X^3 は製造 10 法1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1配載の工程8と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(20 3)を製造することができる。

R¹ が水素原子である化合物 (203) は、製造法1記載の化合物 (10) を出 15 発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (203) から化合物 (17) を製造することができる。

20 製造法4

製造法1記載の化合物(17)は、光学活性体である化合物(21)を用いて、 下配に示される方法によって製造することもできる。

[式中、R¹、R²、R³、R⁴ およびmは項[1]配載と同義であり、X³ は製造 法 1 記載と同義である。]

1) 工程 1 製造法 1 記載の工程 8 と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(17

 R^1 が水素原子である化合物 (17) は、製造法 1 記載の化合物 (10) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

10 製造法5

) を製造することができる。

製造法 1 記載の化合物(18)は、光学活性体である化合物(22)を用いて、下部に示される方法によって、製造することもできる。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 およびnは項[1]記載と同義であり、 X^3 は製造 15 法 1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(18)を制造することができる。

20 製造法6

光学活性体である化合物 (23) を用いた場合、下配示される方法によって化合物 (24) を製造することができる。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 およびnは項[1]記載と同義であり、 X^3 は製造法 1記載と同義である。]

1) 工程1

5 製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(24)を製造することができる。

R¹ が水素原子である化合物、(24)は、製造法1記載の化合物(10)を出発 原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

10 製造法7

製造法 1 記載の化合物(18)は、光学活性体である化合物(25)を用いて、下配に示される方法によって製造することもできる。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 およびnは項[1]記載と同義であり、 X^3 は製造 15 法1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1記載の工程9と同様な方法によって、化合物(12)から化合物(26)を製造することができる。

R¹ が水素原子である化合物 (26) は、製造法1記載の化合物 (10) を出発

原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(26)から化合物(18)を製造することができる。

製造法8

, 5

化合物 (19) は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる。

[式中、R4 およびmは項[1]記載と同義である。]

10 1) 工程1

文献 (例えばJ. Org. Chem. 58, 879 (1993)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (27) から化合物 (19) を製造することができる。

製造法9

15 化合物(202)は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる

[式中、 R^4 およびmは項[1]記載と同義であり、 R^{60} は、メチル基またはエチル基を表す。]

20 1) 工程1

化合物 (201) は、アルコール系溶媒中、化合物 (200) を塩化チオニルと 反応させることにより、製造することができる。アルコール系溶媒としては、メタ ノールまたはエタノールが挙げられる。塩化チオニルの使用量としては、化合物(200)に対し通常2~10当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-90℃~約30℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

. 5

10

化合物(201)は、水溶媒中、化合物(200-1)を塩基と反応させること により、製造することができる。塩基としては、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カ リウム、炭酸ナトリウムまたは炭酸カリウム等が挙げられる。反応温度は、約30 で~約100での酸雨から選択することができる。

3) 工程3

文献(例えばProtective Groups in Organic Synthesis 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)等)に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (201)から化合物(201-1)を製造することができる。

4) 工程4

化合物 (202) は、不活性溶媒中、化合物 (201-1)を週元剤と反応させることにより、製造することができる。 湿元剤としては、水素化リチウムアルミニウム、またはジボラン等挙げられる。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。 反応温度としては、例えば、水楽化リチウムアルミニウムを用いる場合は約-20℃~約40℃の範囲から選択され、ジボランを用いる場合は約50℃~約80℃の範囲から選択される。

化合物 (13) の具体的な例として、化合物 (13-1A) から化合物 (13-4C) の合成例を以下に示す。化合物 (13-1A) から化合物 (13-4C) は 、薬学上許容される塩を含む。

化合物

10

製造方法

「式中、R¹¹⁰は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

6 化合物 (13-1E) の塩酸塩は、市販品を用いることもできる。また、化合物 (13) は、置換DL-オルニチンから、公知の方法で合成することもできる。具体的には文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に配載されている方法等が挙げられる。

化合物 (21) の具体的な例として、化合物 (21-1) から化合物 (21-9) の の合成例を以下に示す。化合物 (21-1) から化合物 (21-9) は、薬学上 許容される塩を含む。

製造方法 化合物 WO 01/27082 NHR¹¹⁰ J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-1)Int. J. Peptide Protein Res. 40, 119 (1992) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-2) US 4413141 WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 Tetrahedron: Asymmetry 8, 327 (1997) WO 01/27082 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR¹¹⁰ (21-4)Tetrahedron: Asymmetry 11, 567 (2000) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-5) NHR¹¹⁰ Chem. Eur. J. 6, 2830 (2000) WO 00/26332 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 6)特表2002-525325 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 7)Bull. Chem. Soc. Jpn. 53, 2605 (1980) J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 8)化合物(21-8)を出発原料に、例えば J. Am. Chem. Soc. 80, 2584 (1958). またはJ. Chem. Soc. PT1 499 (1972). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21 - 9)に記載の方法に従う。

「式中、R¹¹⁰は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

に記載の方法に従う。

化合物

(21-14) NHR110

製造方法

化合物(R110が水素原子である21-6)を 出発原料に、例えば J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981). NHR¹¹⁰ J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-10)に記載の方法に従う。 化合物(R110が水素原子である21-6)を 出発原料に、例えば J. Chem. Soc. Chem. Commun. 611 (1981). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) (21-11)に記載の方法に従う。 化合物(21-8)を出発原料に、例えば J. Org. Chem. 44, 3872 (1979). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) NHR¹¹⁰ に記載の方法に従う。 (21-12)化合物(21-5)を出発原料に、例えば J. Org. Chem. 44, 3872 (1979). J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に記載の方法に従う。 (21-13)化合物(21-8)を出発原料に、例えば Bull, Chem. Soc. Jpn. 64, 2857 (1991).

化合物

製造方法

NHR... (21–15)

(21-16A): $Y^2 = (R)-C_6H_5$ (21-16B): $Y^2 = (S)-C_6H_5$

(21-17A): $Y^3 = NHS(0)_2CH_3$

 $(21-17B): Y^3 = NHC(0)CH_3$

(21-17C): $Y^3 = NHC(0)C_6H_5$ (21-17D): $Y^3 = N(CH_3)C(0)CH_3$

HN NHR¹¹⁰

化合物(R¹¹⁰が水素原子である21-6) を出発原料に、例えば Tetrahedron Lett. 40, 5609(1999)、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に配載の方法に従う。

J. Med. Chem. 35, 833 (1992) "Comprehensive Organic transformation", R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., 1989、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

化合物(R¹¹⁰が水素原子である21-6) を出発原料に、例えば "Comprehensive Organic transformation", R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., 1989、 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999) に配載の方法に従う。

WO 02/068420 J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

[式中、R¹¹⁰は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]
 化合物(21)の具体的な例として、化合物(21-1A)から化合物(21-1H)の合成例を以下に示す。化合物(21-1A)から化合物(21-1H)は、薬学上許容される塩を含む。

化合物

製造方法

(21-1A): Y4 = 2-CH3-C6H5

(21-1B): $Y^4 = 3-CH_3-C_6H_5$ (21-1C): $Y^4 = 4-CH_3-C_6H_5$

(21-1D): Y4 = 2-CH₃O-C₆H₅

(21-10): $Y = 2-CH_3O-C_6H_5$ (21-1E): $Y^4 = 3-CH_3O-C_6H_5$

(21-1F): Y4 = 4-CH₃O-C₆H₅

 $(21-1G): Y^4 = C_6H_5$

(21-1H): Y4 = CH₂C₆H₅

化合物(21-14)を出発原料に、例えば "Comprehensive Organic transformation", R.C. ラロック等、VCH publisher Inc., 1989 、J. Org., Chem. 66, 3593 (2001), J. Prakt. Chem. 342, 421 (2000), Tetrahedron Lett. 38, 5611 (1994),

Tetrahedron Lett. 36, 3611 (1934), J. Org., Chem. 53, 5143 (1988), Bioorg, Med. Chem. Lett. 11, 1281 (2001), J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)

に記載の方法に従う。

[式中、R^{1 1 0} は、水素原子、BocまたはCbzを表す。]

化合物 (21) は、置換D-オルニチンから、公知の方法で合成することができる。 具体的には文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロッ 5 ク著、VCH publisher Inc., (1989)等)に記載されている方法等が挙げられる。

製造法10

化合物(25)は、例えば下記に示される方法に従って製造することができる。

10 [式中、R⁶ およびnは項[1]記載と同義である。]

1) 工程1

文献 (例えばProtective Groups in Organic Synthesis 2nd Edition (John Wiley & Sons, Inc.)など) に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (28) から化合物 (29) を製造することができる。化合物 (28) は、J. Org. Chem. 50, 4154(1985)に記載された製造法と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2~4

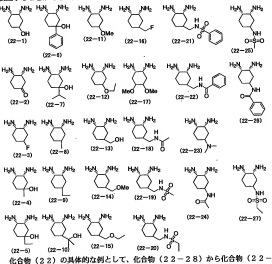
, 5

10

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載されている方法と同様な方法によって、化合物 (29) から化合物 (25) を製造することができる。

化合物 (22) の具体的な例として、化合物 (22-1) から化合物 (22-27) の合成例を以下に示す。化合物 (22-1) から化合物 (22-27) は、薬学上許容される塩を含む。化合物 (22-1) から化合物 (22-27) は、文献 (例えば、WO01/7474およびComprehensive Organic transformation,

R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載された方法に従って、 製造することができる。



化合物 (22) の具体的な例として、化合物 (22-28) から化合物 (22-46) の合成例を以下に示す。化合物 (22-28) から化合物 (22-46) は 、薬学上許容される塩を含む。化合物(22-28)から化合物(22-46)は 、文献(例えば、WO01/74774およびComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載され た方法に従って、製造することができる。

(22-32) (22 - 40)(22 - 36) (22-28) NH₂ (22 O 33) (22 - 37)(22 - 41)(22-29) (22 - 42)(22 O 30) (22 - 38)(22-34) (22 - 46)(22 O31) (22 - 43)(22-35) (22 - 39)

化合物(15)および化合物(23)は、市販品を用いることができる。

製造法11

5

製造法 1 記載の化合物(1 2)は、例えば、下記に示される方法によって製造す 10 ることもできる。

[式中、 R^1 、 R^2 および R^3 は、項[1]記載と同義であり、 X^1 、 X^2 および X^3 は製造法1と同義であり、 R^5 %は、メチル基、エチル基、プロピル基、2 - プロピル基、ペンジル基またはフェニル基を表す。]

5 1) 工程1

化合物 (32) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (1) および化合物 (32-1) と反応させることで製造することができる。塩基としては、ナトリウムメトキサイドまたはナトリウムエトキサイド等が挙げられる。化合物 (32-1)の使用量としては、化合物 (1) に対して通常 5~30当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、エタノールまたはメタノール等が挙げられる。反応温度としては、約30℃~約100℃の範囲から選択することができる。
2) 工程2

2) 工程2

10

化合物(33)は、不活性溶媒中、添加物の存在下または非存在下、塩基の存在下、化合物(32)をtert-ブチルジメチルシリルクロリドと反応させることで製造することができる。添加物としては、4-(ジメチルアミノ)ピリジン等が挙げられ、その添加量としては化合物(32)に対して通常0.05~0.5当量の範囲から選択される。塩基としては、イミダゾール等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物(32)に対して通常3~20当量の範囲から選択される。tert-ブチルジメチルシリルクロリドの使用量としては、化合物(32)に対して通常3~20~6当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、N,N-ジメチルホルムア

ミド、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ジクロロメタン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、N,N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。 反応温度としては、約10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

3) 工程3

- 化合物 (34) は、不活性溶媒中、化合物 (33) を塩基と反応させ、さらにハ . 5 ロゲン化剤と反応させることで製造することができる。塩基の使用量としては、化 合物 (33) に対して通常2~5当量の範囲から選択される。ハロゲン化剤の使用 量としては、化合物 (33) に対して通常3~6当量の範囲から選択される。塩基 としては、リチウムジイソプロピルアミド、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウ ムまたはtert-プチルリチウム等が挙げられ、好適には、tert-プチルリチウム等が 10 挙げられる。ハロゲン化剤としては、ジブロモテトラフルオロエタン、ジブロモテ トラクロロエタン、臭素、N-プロモスクシンイミドまたはN-クロロスクシンイ ミド等が挙げられ、好適には、ジブロモテトラフルオロエタン等が挙げられる。 不 活件溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1.4-ジオキサン、ま たはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、テトラヒドロフラン等が挙げられ 15 る。塩基と反応させる場合の反応温度としては、約-100℃~約25℃の範囲か ら選択することができる。また、該反応温度の範囲内において、反応温度を上昇さ せることもできる。ハロゲン化剤と反応させる場合の反応温度としては、約-10 0℃~約25℃の範囲から選択することができ、また、該反応温度の範囲内におい
 - 4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物 (34) から化合物 (36) を製造することができる。

- 5) 工程5
- 25 製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (36) から化合物 (37
 -)を製造することができる。

20 て、反応温度を上昇させることもできる。

6) 工程 6

製造法1配載の工程6と同様な方法によって、化合物(37)から化合物(12)を製造することができる。

30 また、化合物(12)の製造において、一般にR3 CH2 基が異なる窒素原子に

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

146

導入されたものも副生しうるが、その副生物は通常の精製方法で容易に除くことができる。化合物 (3 2) は、公知の方法で製造することもできる。具体的には、文献 (例えばJ. Med. Chem., 32, 218 (1989)等) に記載されている方法等が挙げられる。

, 5

製造法12

製造法11記載の化合物(37)は、例えば、下記に示される方法によって製造することもできる。

10 [式中、R¹ およびR² は、項[1]記載と同義であり、X²、X³ およびR¹⁰⁰ は、製浩法1記載と同義である。]

1) 工程1

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(32)から化合物(41

-)を製造することができる。
- 15 2) 工程2

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(41)から化合物(43

-)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(43)から化合物(44

- 20)を製造することができる。
 - 4) 工程4

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(44)から化合物(37)を製造することができる。

製造法13

5 式(1)で表される化合物のうち、式(56-5)、式(57)、および式(60)で表される化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^3 およびYは、項[1]記載と同義であり、 R^{100} 、 X^1 、 X^2 10 および X^3 は製造法1記載と同義であり、 R^{103} Oは、項[1]記載の R^2 における 「置換されてもよいアルコキシ基」を表し、R 4 0 0 は、項[1]記載のR2 における「置換されてもよいアミノ基」の置換基として例示されたアルキル基を表す。]

1) 工程1

化合物 (51) は、化合物 (50) から文献 (例えばSynthesis 385 (1986)等) 5 に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。化合物 (50) は、市販品を用いることができる。

2) 工程2

製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(51)から化合物(52)を製造することができる。

10 3) 工程3

4) 工程4

化合物 (55) は、化合物 (53) から文献 (例えばSynihesis 775 (1999)等) 15 に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。また、化合物 (55) の製造において、一般にR³CH₂基が異なる窒素原子に導入されたもの も剛生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くことができる。

5) 工程 5

化合物 (56)は、不活性溶媒中、化合物 (55)と有機アミンを反応させることで製造することができる。有機アミンとしては、メチルアミン、ジメチルアミン、エチルアミンまたはジエチルアミン等が挙げられる。有機アミンの使用量としては、化合物 (55)に対して通常10~200当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、メタノール、エタノール、もしくは2-プロパノール等のアルコール系溶媒が挙げられる。好適には、エタノール等が挙げられる。反応温度としては25、約0℃~約40℃の範囲から選択することができる。

6) 工程 6

文献 (例えばTetrahedron 58, 3361(2002)、J. Med. Chem. 34, 2380 (1991)、 Tetrahedron Letters 34, 4595 (1993)、J. Org. Chem. 40, 185 (1975)、Chem. Ber. 80, 401 (1947)およびJ. Org. Chem. 41, 568 (1976)等) に記載された製造 30 法と同様な方法によって、化合物 (5 6) から化合物 (5 6 - 2) を製造すること ができる。

7) 工程7

製造法 1 記載の工程 $8\sim1$ 1 と同様な方法によって、化合物(5 6-2)から化合物(5 7)を製造することができる。

R¹ が水素原子である化合物 (57) は、化合物 (56) を出発原料として、上 記と同様な方法によって製造することができる。

8) 工程8

化合物 (59) は、酸存在下、化合物 (56)、化合物 (58)、および亜硝酸 塩を反応させることで製造することができる。亜硝酸塩としては、亜硝酸ナトリウ ムおよび亜硝酸カリウムが挙げられる。酸としては、硫酸および硝酸が挙げられる。通常、化合物 (58) は溶媒として用いることが出来る。亜硝酸塩の使用量としては、化合物 (56) に対して通常2~5当量の範囲から選択される。硫酸の使用量としては、化合物 (58) に対して、0.05~0.1倍(体積比)の範囲から選択される。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することが

15 できる。 9) 工程 9

製造法1配載の工程7と同様な方法によって、化合物 (59) から化合物 (59-2) を製造することができる。

10) 工程10

20 製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(59-2)から化 合物(60)を製造することができる。

R¹ が水素原子である化合物 (60) は、化合物 (59) を出発原料として、上記と同様な方法によって製造することができる。

11) 工程11

25 製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(56-2)から化合物(56-4)を製造することができる。

12) 工程12

製造法 1 記載の工程 $8\sim1$ 1 と同様な方法によって、化合物(56-4)から化合物(56-5)を製造することができる。

製造法14

式(I)で表される化合物のうち、式(63)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

- 5 [式中、R³ およびYは、項[1]記載と同義であり、X² およびX³ は製造法1記 載と同義であり、R¹⁰⁴ は、項[1]記載のR² における「置換されてもよいアミノ 基」の関絶基として例示されたアルキル基を表す。]
 - 1) 工程 1製造法 1 記載の工程 7 と同様な方法によって、化合物(56)から化合物(62
 - 2) 工程2

10)を製造することができる。

製造法1配載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(62)から化合物 (63) を製造することができる。

15 製造法15

式(I)で表される化合物のうち、式(71)で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 R^3 およびYは、項[1]記載と同義であり、 X^3 は製造法1記載と同義で 20 あり、 $R^{1\,\,0\,\,6}$ $R^{1\,\,0\,\,6}$ Nは、項[1]記載の R^2 における「置換されてもよいアミ

151

ノ基」または「置換されてもよい含窒素飽和ヘテロ環基」を表す。]

1) 工程1

化合物(65)は、化合物(64)を、ジメチルアニリンもしくはジエチルアニリン等の塩基の存在下、必要に応じて不活性溶媒中、オキシ塩化リンと反応させる
5 ことにより、製造することができる。塩基が液体の場合これを溶媒として用いることもできる。オキシ塩化リンの使用量としては、化合物(64)に対して、通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフランもしくは1、4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N、Nージメチルホルムアミドもしくはジメチルスルホキシド等の非プロトン性溶媒、トルエン、ベンゼン、もしくはキロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒等が挙げられ、これらの混合溶媒であってもよい。好適には、トルエン等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択される。化合物(64)は、市販品を用いることができる

15 2) 工程2

化合物 (67) は、不活性溶媒中、無機塩基存在下、化合物 (65) と化合物 (66) を反応させることにより製造することができる。無機塩基としては、炭酸カリウムもしくは炭酸ナトリウム等が挙げられる。不活性溶媒としては、メタノール、エタノール、もしくは2ープロパノール等のアルコール系溶媒、トルエンもしくはベンゼンなどの炭化水素系溶媒、N、Nージメチルホルムアミドもしくはアセトニトリル等の非プロトン性溶媒、またはテトラヒドロフランもしくは1、4-ジオキサンなどのエーテル系溶媒等が挙げられる。反応温度は、約0℃~約150℃の範囲から選択される。

3) 工程3

25 製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(67)から化合物(68)) を製造することができる。

4) 工程4 .

製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(68)から化合物(70)を製造することができる。また、化合物(70)の製造において、一般にR3C 30 H。基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の 精製方法で容易に除くことができる。

5) 工程5

製造法1記載の工程 $8\sim1$ 1と同様な方法によって、化合物(70)から化合物(71)を製造することができる。

製造法16

. 5

製造法11記載の化合物(32)は、例えば、下記製造法16に従って製造することもできる。

10 [式中、R² は項[1]記載と同義であり、R¹⁰⁶ はメチル基、エチル基、プロビル基、2-プロビル基またはペンジル基を表す。]

1) 工程1~2

文献 (例えばJ. Org. Chem. 26, 4504 (1961)およびUS6423720等) に記載された 製造法と同様な方法によって、化合物 (72) から化合物 (75) を製造すること ができる。

2) 工程3

15

文献 (例えばSynthesis 125 (1993)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (75) から化合物 (76) を製造することができる。

3) T程4

20 文献 (例えばJ. Org. Chem. 58, 7258 (1993)、J. Heterocycl. Chem. 30, 1229 (1993) およびComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (

76) から化合物 (32) を製造することができる。

製造法17

式(I)で表される化合物のうち、式(84)で表される化合物、またはその塩 5 は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 X^1 および X^2 は製造法 1記載と同義である。]

1) 工程1

10 文献(例えばTetrahedron Letters 31, 3019 (1990)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(77)から化合物(78)を製造することができる。化合物(77)は、グアノシンを出発原料に製造法13の工程1~2と同様な方法によって製造することができる。

2) 工程2

15 製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(78)から化合物(79) から単さることができる。

3) 工程3

製造法1配載の工程6と同様な方法によって、化合物(79)から化合物(81)を製造することができる。また、化合物(81)の製造において、一般にR3C

M2 H2 基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の精製方法で容易に除くことができる。

4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(81)から化合物(83) ・ 条製造することができる。

5) 工程5

5 製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(83)から化合物(84)を製造することができる。

製造法18

式 (I) で表される化合物のうち、式 (97)で表される化合物、またはその塩 10 は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 およびYは、項[1]記載と同義であり、 X^1 、 X^2 および X^3 は製造法1記載と同義であり、 $R^{1\ 0\ 7}$ は、メチル基またはエチル基を表し、 $R^{1\ 0\ 8}$ は、ベンジル基、メチル基、またはエチル基を表し、 $R^{1\ 0\ 8}$ は、メチ

15 ル基またはエチル基を表す。]

1) 工程1

化合物 (87) は、化合物 (85) から文献 (例えばJ. Med. Chem. 36, 3230

(1993)等)に記載された製造法と同様な方法によって、製造することができる。化 合物 (8 6) は、市販品を用いるか、文献(例えばTetrahedron 50, 5361 (1994) 等)に記載された方法に従って、製造することができる。

- 2) 工程2
- 5 文献 (例えばJ. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 3489 (1999)、Chem. Pharm. Bull. 44, 288 (1996) およびTetrahedron Letters 34, 103 (1993)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (87) から化合物 (88) を製造することができる。
 - 3) 工程3
- 10 製造法1記載の工程2と同様な方法によって、化合物(88)から化合物(89)を製造することができる。
 - 4) 工程4

文献 (例えばHeterocycles 42, 691 (1996)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (89) から化合物 (91) を製造することができる。

15 5) 工程 5

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(91)から化合物(92)を製造することができる。

- 6) 工程6
- 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(92)から化合物(94
- 20)を製造することができる。また、化合物(94)の製造において、一般にR3C H2基が異なる窒素原子に導入されたものも副生しうるが、その副生成物は通常の 糖製方法で容易に除くことができる。
 - 7) 工程7

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(94)から化合物(96

- 25)を製造することができる。
 - 8) 工程8

製造法1記載の工程 $8\sim1$ 1と同様な方法によって、化合物(96)から化合物(97)を製造することができる。

30 製造法19

式 (I) で表される化合物のうち、式 (115) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

1) 工程1

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (10) から化合物 10 (110) を製造することができる。

2) 工程2

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(110)から化合物(

- 110-1) を製造することができる。
- 3) 工程3
- 15 製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(110-1)から化合物 (111)を製造することができる。
 - 4) 工程4

化合物 (112) は、不活性溶媒中、塩基の存在下、化合物 (111) を加水分 解することにより製造することができる。塩基としては、水酸化アルカリ (水酸化 20 ナトリウムまたは水酸化カリウム等) が挙げられ、通常、その水溶液が使用される 。不活性溶媒として、メタノールもしくはエタノール等のアルコール系溶媒等が挙げられる。反応温度は、約25℃~約80℃の範囲から選択される。

5) 工程5

化合物(114)は、不活性溶媒中、ジシクロヘキシルカルボジイミド、もしく はカルボニルジイミダゾール等の脱水糖合剤を用いて、必要に応じて4-(ジメチルアミノ)ピリジン等の添加剤の存在下に、化合物(112)と化合物(113)を縮合させることにより製造することができる。不活性溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド等の非プロトン性溶媒、またはジクロロメタン、もしくはジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒等が挙げられ、これらの混合溶媒であってもよい。好適には、N,Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。反応温度は、通常約0℃~約50℃の範囲で選択される。

6) 工程6

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(114)から化合物(1 15)を製造することができる。

魁浩法20

15

20

式 (I) で表される化合物のうち、式 (124) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 R^2 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 R^{110} R^{111} NC (O) は、項[1]記載の R^1 および R^2 における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいカルバモイル基」を表し、 R^{114} は

、水素原子またはフッ素原子を表す。]

1) 工程1

文献 (例えばAngew. Chem. 108, 1082 (1996), Bioorg. Med. Chem. Lett. 8, 3275 (1998) およびTetrahedron Lett. 32, 1779 (1991)等) に配載された製造法と同様な方法によって、化合物 (1111) から化合物 (121) を製造することが

できる。

. 5

2) 工程2

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(121)から化合物(122)を製造することができる。

10 3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(122)から化合物(123)を製造することができる。

4) 工程4

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (123) から化合物 (1 15 24) を製造することができる。

製造法21

式(I)で表される化合物のうち、式(134)で表される化合物、またはその 悔は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 X^2 および X^3 は、 製造法 1 と同義である。]

1) 工程1~5

文献(例えばWO99/03858等) に記載された製造法と同様な方法によっ 5 て、化合物(125)から化合物(130)を製造することができる。

2) 工程6

製造法11記載の工程3と同様な方法によって、化合物(130)から化合物(131)を製造することができる。該工程における好適な塩基としては、tert-ブ チルリチウム等が挙げられる。

10 3) 工程7

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(131)から化合物(133)を製造することができる。

4) 工程8

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (133) から化合 15 物 (134) を製造することができる。

R¹ が水来原子である化合物(134)は、化合物(131)を出発原料として 、上記と同様な方法によって製造することができる。

製造法22

20 式(I)で表される化合物のうち、式(139)で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R³ およびYは項[1]記載と同義であり、R^{1 1 5} C (O) は項[

1] 記載の R^2 における「置換されてもよいアロイル基」および「置換されてもよいヘテロアリールカルボニル基」を表し、 $R^{7.6.0}$ はピニルもしくはI-プロベニルを表し、 M^1 は、リチウム、マグネシウムクロライド、またはマグネシウムプロマイドを表す。]

5 1) 工程1

文献(例えばTetrahedron 45, 3653 (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(135)から化合物(136)を製造することができる。化合物(135)は、具体的には、製造法1記載の化合物(17)もしくは化合物(18)、製造法21記載の化合物(134)、製造法23記載の化合物(142-3)、製造法29記載の化合物(188-5)、および製造法32記載の化合物(228)もしくは化合物(224)を表す。

2) 工程2

化合物 (138) は、不活性溶媒中、化合物 (136) と化合物 (137) を反 応させることで製造することができる。化合物 (137) の使用量としては、化合 物 (136) に対して通常1~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1,4-ジオキサン、またはこれらの混合溶媒等が挙げられ、好適には、テトラヒドロフラン等が挙げられる。反応温度としては、約-100℃~約25℃の範囲から選択することができる。化合物 (137) は、市販品を用いるか、実験化学講座(日本化学会編、丸善) 25巻等に記載され 20 た方法によって製造することができる。

3) 工程3

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載されている方法等と同様な方法によって、化合物 (138) から化合物 (139) を製造することができる。

25

製造法23

式(I)で表される化合物のうち、式(142-3)で表される化合物、または その塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 R^2 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 M^1 は、製造法22記載と同義であり、 R^{1-16} C (O) は項[1]記載の R^1 および R^2 における「徴換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいアロイル基」および「置換されてもよい合窒素へテロアリールカルボニル基」を表す。]

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(111)から化合物(140)を製造することができる。

10 2) 工程 2~3

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 11, 2951 (2001)、Tetrahedron
Letters 42, 8955 (2001)、Synthesis 1852 (2000)、Organic Letters 2, 4091 (2000)、Tetrahedron Letters 42, 5609 (2001)、Synthesis 2239 (2001)、Synlett 5, 715 (2002)、J. Org. Chem. 67, 5032 (2002)、Bioorg. Med. Chem.

15 Lett. 11, 287 (2001)およびTetrahedron Letters 42, 3763 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(1 4 0)から化合物(1 4 2 - 2)を製造することができる。化合物(1 4 2)は、市販品を用いるか、実験化学酵座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造することができる。

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(142-2)から化合物 (142-3)を製造することができる。

製造法24

20

式(I)で表される化合物のうち、式(143)で表される化合物、またはその塩

は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義である。]

1) 工程1

文献(例えばBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)、
Tetrahedron Lett. 31, 3019 (1990)、Tetrahedron 52, 23 (1996) および
Nucleosides, Nucleotides & Nucleic Acids 20, 59 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (57) から化合物 (143) を製造することができる。

10

製造法25

式 (I) で表される化合物のうち、式 (149)、式 (155) および式 (157-1) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R³ およびYは項[1]記載と同義であり、式中、X² およびX³ は 製造法1と同義であり、M¹ は、製造法22記載と同義であり、R¹¹¹ 6 C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹¹ 0 R¹¹¹ NC (O) は、項[1]記載のR 5 ¹ およびR² における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された 「置換されてもよいカルバモイル基」および「置換されてもよい合窒素ヘテロアリ ールアミノカルボニル基」を表す。]

1) 工程1

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物(56)から化合物 10 (144)を製造することができる。

2) 工程2

製造法24記載の工程1と同様な方法によって、化合物(144)から化合物(

- 145)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(145)から化合物(146)を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(146)から化合物(1 48)を製造することができる。

5) 工程5

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(148)から化合物(1 10 49)を製造することができる。

6) 工程 6

製造法1記載の工程7と同様な方法によって、化合物(146)から化合物(150)を製造することができる。

- 7) 工程7
- 15 製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(150)から化合物(151)を製造することができる。
 - 8) T程8~9

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(151)から化合物(154)を製造することができる。

20 9) 工程10

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(154)から化合物(1

- 55)を製造することができる。
- 10) 工程11

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(151)から化合物(

- 25 157) を製造することができる。
 - 11) 工程12

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(157)から化合物(157-1)を製造することができる。

30 製造法26

式 (I) で表される化合物のうち、式 (161) および式 (164) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R¹ 、R³ およびYは項[1]記載と同義である。]

1) 工程1

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物 (57) から化合物 (158) を製造することができる。

2) 工程 2

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal 10 Chemistry 10, 3555 (2002)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合 物 (158) から化合物 (159) を製造することができる。

3) 工程3

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合15 物 (159) から化合物 (160) を製造することができる。

4) 工程4

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(160)から化合物(161)を製造することができる。

166

5) 工程5

文献 (例えばTetrahedron 46, 7677 (1990) およびBioorganic & Medicinal Chemistry 10, 3555 (2002)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (159) から化合物 (162) を製造することができる。

5 6) 工程6

文献 (例えばTetrahedron Lett. 39, 6667 (1998) およびJ. Am. Chem. Soc. 100, 5437 (1978)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(162)から化合物(163)を製造することができる。

- 7) 工程7

10 製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(163)から化合物(164)を製造することができる。

製造法27

式(I) で表される化合物のうち、式(173) および式(175-1) で表さ 15 れる化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。 167

[式中、R° およびYは項[1]記載と同義であり、M¹ は、製造法22記載と同義であり、R¹¹°C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹°R¹¹¹NC
 (O) は、製造法25記載と同義である。]

(175-1)

5 1) 工程1

製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(144)から化合物(165)を製造することができる。

2) 工程2

製造法13記載の工程6と同様な方法によって、化合物(165)から化合物(

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

168

- 166)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法26記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (166) から化合物 (167) を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法26記載の工程3と同様な方法によって、化合物(167)から化合物(168)を製造することができる。

5) 工程5

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(168)から化合物(10 169)を製造することができる。

6) 工程6~7

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(169)から化合物(172)を製造することができる。化合物(171)は、市販品を用いるか、実験化学課座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造するこ15とができる。

7) 工程8

製造法2 記載の工程2 と同様な方法によって、化合物 (172) から化合物 (173) を製造することができる。

- 8) 工程9
- 20 製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(169)から化合物(175)を製造することができる。
 - 9) 工程10

製造法 2 記載の工程 2 と同様な方法によって、化合物(175)から化合物(175-1)を製造することができる。

25

製造法28

式 (I) で表される化合物のうち、式 (182) および式 (185-1) で表される化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、 $R^{\mathfrak o}$ およびYは項[1] 記載と同義であり、 $M^{\mathfrak l}$ は、製造法 2 記載と同義であり、 $R^{\mathfrak l}$ $^{\mathfrak o}$ $^{\mathfrak o}$

- 5 (O) は製造法25と同義である。]
 - 1) 工程1

製造法26記載の工程5と同様な方法によって、化合物(167)から化合物(176)を製造することができる。

- 2) 工程2
- 10 製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物(176)から化合物(

170

- 177)を製造することができる。
- 3) 工程3~4

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(177)から化合物(180)を製造することができる。化合物(179)は、市販品を用いるか、

- 5 実験化学講座(日本化学会編、丸善) 25巻等に記載された方法によって製造することができる。
 - 4) 工程5

製造法26記載の工程6と同様な方法によって、化合物(180)から化合物(181)を製造することができる。

10 5) 工程.6

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(181)から化合物(182)を製造することができる。

6) 工程7

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (177) から化合物 (15 184) を製造することができる。

7) 工程8

製造法26記載の工程6と同様な方法によって、化合物(184)から化合物(185)を製造することができる。

- 8) T程9
- 20 製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(185)から化合物(1 85-1)を製造することができる。

製造法29

式 (I) で表される化合物のうち、式 (188-5) で表される化合物、または 25 その塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R² およびR³ は項[1]記載と同義であり、X³ は製造法1記載と 同義であり、R⁷0°は、p-ニトロペンゼンスルホニル基または0-ニトロペンゼン スルホニル基を表し、R⁷0¹は、水素原子、ペンゼンスルホニル基、p-トルエ 5 ンスルホニル基、またはメタンスルホニル基を表す。]

1) 工程1

文献 (例えばHeterocycles 38, 529 (1994)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (12) から化合物 (186) を製造することができる。

2) 工程2

10 文献(例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(186)から化合物(187)を製造することができる

3) 工程3

R⁷ ⁰ ¹ が水素原子の場合、文献(例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等
 15) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(187)から化合物(188-2)を製造することができる。R⁷ ⁰ ¹ がベンゼンスルホニル基、p - トルエンスルホニル基、またはメタンスルホニル基の場合、文献(例えばComprehensive

Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等)に 記載されている方法等と同様な方法によって、化合物(187)から化合物(18 8-2) を製造することができる。化合物(188-1)は、光学活性体も含む。

4) 工程 4~5

文献 (例えばTetrahedron Lett. 42, 871 (2001)等) に記載された製造法と同様 な方法によって、化合物(188-2)から化合物(188-4)を製造すること ができる。

5) 工程 6

, 5

15

製造法10記載の工程2~4と同様な方法によって、化合物(188-4)から 化合物 (188-5) を製造することができる。

製造法30

Y-NH。が下記式(G)で表される、製造法13記載の化合物(57)、製造 法13記載の化合物 (56-5)、製造法17記載の化合物 (84)、製造法21 記載の化合物 (134)、製造法31記載の化合物 (204) および製造法25記 載の化合物(144)は、製造法29記載の工程1~6と同様な方法によって、そ れぞれ対応する出発原料である製造法13記載の化合物(56-2)、製造法13 記載の化合物 (56-4)、製造法17記載の化合物 (83)、製造法21記載の 化合物 (133)、製造法31記載の化合物 (203) および製造法25記載の化 20 合物 (56) から製造することができる。

製造法31

製造法19記載の化合物(111)は、例えば、下記製造法に従って製造するこ 25 ともできる。

[式中、 R^s 、 R^s およびYは項[1]記載と同義であり、 R^{100} 、 X^1 および X^s は製造法 1記載と同義であり、 R^{50} は製造法 1 記載と同義であり、 R^{112} はメチル、エチル、プロビル、2 ープロビルまたはフェニルを表す。]

174

1) 工程1

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(189)から化合物(191)を製造することができる。

- 2) 工程2
- 5 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物 (191) から化合物 (1 93) を製造することができる。
 - 3) 工程3

製造法18記載の工程2と同様な方法によって、化合物(193)から化合物(194)を製造することができる。

10 4) 工程4

製造法1記載の工程1と同様な方法によって、化合物(194)から化合物(195)を製造さることができる。

5) 工程 5

製造法1記載の工程5と同様な方法によって、化合物(195)から化合物(1

- 15 96) を製造することができる。
 - 6) 工程6~8

製造法21記載の工程1~3と同様な方法によって、化合物 (196) から化合物 (200) を製造することができる。

- 7) T程9
- 20 製造法11記載の工程1と同様な方法によって、化合物(200)から化合物(202)を製造することができる。
 - 8) T程10

製造法11記載の工程3と同様な方法によって、化合物(202)から化合物(203)を製造することができる。該工程における好適な塩基としては、terl-ブ 25 チルリチウム等が挙げられる。

· 9) 工程11

製造法1記載の工程8~11と同様な方法によって、化合物 (203) から化合物 (204) を製造することができる。

- 10) 工程12
- 30 製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(204)から化合物(

175

205)を製造することができる。

11) 工程13

製造法22配載の工程1と同様な方法によって、化合物(205)から化合物(206)を製造することができる。

5 12) 工程14

文献 (例えばTetrahedron Letters 37, 2573 (1996)、Tetrahedron 52, 8989 (1996)、Synlett 1555 (2001) およびSynlett 1599 (2001)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (206) から化合物 (112) を製造することができる。

10 13) 工程15

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCI publisher Inc., (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (112) から化合物 (111) を製造することができる。

15 製造法32

式 (I) で表される化合物のうち、式 (224) および式 (228) で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

 [式中、m、n、R²、R³、R³、R³、R⁵、R⁵、およびYは項[1]記載と同義であり、M³は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹はメチル、エチル、3ーメチルー2ープテニルまたは2ープロベニルを表し、R⁵をはBocまたはCbzを表し、R⁵がは製造法31記載と同義であり、R¹¹。C(O)は製造法23記載と同義であり、R¹¹。R¹¹¹のR¹¹¹

1) 工程1

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 12, 653 (2002)、Chem. Pharm. Bull. 45, 2005 (1997)、Tetrahedron Letters 39, 7983 (1998)、Tetrahedron 46, 7803 (1990)、Tetrahedron Letters 32, 691 (1991)、Tetrahedron 51, 5369 (1995)、J. Med. Chem. 38, 3236 (1995) およびJ. Heterocycl. Chem. 24, 275 (1987)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (207)から化合物 (209)を製造することができる。

2) 工程2

製造法1記載の工程8または工程9と同様な方法によって、化合物(209)か ら化合物 (211) を製造することができる。

- 3) 工程3
- . 5 製造法1記載の工程6と同様な方法によって、化合物(211)から化合物(2 13) を製造することができる。
 - 4) 工程4

文献 (例えばWO02/068420等) に記載された製造法と同様な方法によ って、化合物(213)から化合物(214)を製造することができる。

10 5) 工程5

文献 (例えばWO99/03858、Tetrahedron Letters 38. 7963 (1997)、 Bioorg, Med. Chem. Lett. 12, 543 (2002), Heterocycles 57, 123 (2002), Tetrahedron Letters 41, 9957 (2000) およびTetrahedron Letters 42. 2201 (2001)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(214)から化合 15 物 (215) を製造することができる。

6) 工程6 R⁵1 が、メチル基、またはエチル基の場合、製造法19記載の工程4、または 文献 (例えばWO99/64426等) に記載された製造法と同様な方法によって 、化合物 (215) から化合物 (216) を製造することができる。R⁵¹が、3 20 - メチル-2-ブテニル基の場合、文献(例えばSynlett 137 (2002)等) に記載さ れた製造法と同様な方法によって、化合物(215)から化合物(216)を製造 することができる。R⁵¹が、2-プロペニル基の場合、文献(例えばSynlett 722 (2000), Tetrahedron 57, 3435 (2001), Tetrahedron 56, 5353 (2000), J. Org. Chem. 67, 4975 (2002) およびJ. Org. Chem. 63, 9103 (1998)等) に記

25 載された製造法と同様な方法によって、化合物(215)から化合物(216)を 製造することができる。

7) 工程7

文献 (例えばBioorg. Med. Chem. Lett. 6, 1483 (1996)、Tetrahedron Letters 37, 7031 (1996), Tetrahedron Letters 37, 8081 (1996), Tetrahedron Letters 30 41, 6171 (2000) およびSynth. Commun. 23, 2265 (1993)等) に記載された製造法

179

と同様な方法によって、化合物(216)から化合物(218)を製造することができる。

8) 工程8

文献 (例えばWO99/03858等) に配載された製造法と同様な方法によっ 5 て、化合物 (218) から化合物 (219) を製造することができる。

9) 工程 9

製造法22記載の工程1と同様な方法によって、化合物(219)から化合物(220)を製造することができる。

10) 工程10

10 製造法31記載の工程14と同様な方法によって、化合物(220)から化合物 (221) を製造することができる。

11) 工程11

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (221) から化合物 (223) を製造することができる。

15 12) 工程12

R⁵5 がBocの場合、製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (223) から化合物 (224) を製造することができる。また、R⁵5 がCbzの場合、文献 (例えばJ. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963)、Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000) およびTetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)等) に記載された製造法 20 と同様な方法によって、化合物 (223) から化合物 (224) を製造することができる。化合物 (224) がラセミ体である場合、製造法1記載の工程10と同様な方法によって、光学活性体を製造することもできる。

13) 工程13~14

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(221)から化合 物(227)を製造することができる。化合物(226)は、市販品を用いるか、 実験化学講座(日本化学会編、丸善)25巻等に記載された方法によって製造するこ とができる。

14) 工程15

R^{5.6} がB_Ocの場合、製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物 (30 227) から化合物 (228) を製造することができる。また、R^{5.5} がCbzの 場合、文献 (例えばJ. Am. Chem. Soc. 85, 2149 (1963)、Tetrahedron Lett. 41, 3029 (2000) およびTetrahedron Lett. 36, 8677 (1995)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (227) から化合物 (228) を製造することができる。化合物 (228) がラセミ体である場合、製造法1記載の工程10と同様5 な方法によって、光学活性体を製造することもできる。

製造法33

製造法 3 2 記載の化合物(2 1 0 - 1)は以下の方法によって、製造することができる。

[式中、mおよびR⁴ は項[1]配載と同義であり、R^{5 5} は製造法32記載と同義である。]

1) 工程1

10

文献 (例えばJ. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 2233 (1999)等) に記載された 15 製造法と同様な方法によって、化合物 (2 1) から化合物 (2 1 0 - 1) を製造す ることができる。

製造法34

製造法32記載の化合物(210-2)は以下の方法によって、製造することが 20 できる。

[式中、mおよび R^4 は項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$ は製造法3.2記載と同義である。]

1) 工程1

25 製造法33記載の工程1と同様な方法によって、化合物(13)から化合物(2

10-2)を製造することができる。

製造法35

, 5

製造法32記載の化合物(210-3)は以下の方法によって、製造することができる。

[式中、nおよび R^5 は項[1] 記載と同義であり、 R^{55} は製造法 32記載と同義である。]

1) 工程1~4

10 製造法10記載の工程1~4と同様な方法によって、化合物(28)から化合物 (210-3)を製造することができる。

製造法36

製造法32記載の化合物 (210-4) は以下の方法によって、製造することが 15 できる。

[式中、nおよび R^5 は項[1]記載と同義であり、 R^{65} は製造法32記載と同義である。]

1) 工程1

20 製造法33記載の工程1と同様な方法によって、化合物(15)から化合物(2 10-4)を製造することができる。

製造法37

製造法32記載の化合物(219)は以下の方法によって、製造することもできる。

- 5 [式中、 R^2 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$ および $R^{5\,5}$ は製造法 $3\,2$ 記載と同義であり、 $R^{1\,1\,2}$ は製造法 $3\,1$ 記載と同義である。]
 - 1) 工程 1 製造法 1 9 記載の工程 4 と同様な方法によって、化合物 (2 1 4) から化合物 (2 3 3) を製造することができる。
- 10 2) 工程2~3

文献 (例えばJ. Med. Chem. 15, 106 (1972)等) に記載された製造法と同様な方 法によって、化合物 (233) から化合物 (219) を製造することができる。

製造法38

15 式(I)で表される化合物のうち、式(238)および式(241)で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

 [式中、R¹、R³ およびYは項[1]記載と同義であり、R¹¹¹5 C (O) は製造

 法22記載と同義であり、R⁵¹ およびR⁵5 は製造法32記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義である。]

5 1) 工程1

文献 (例えばJ. Heterocycl. Chem. 35, 659 (1998)等) に配載された製造法と同様な方法によって、化合物 (214) および化合物 (236) から化合物 (237) を製造することができる。

2) 工程2

10 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(237)から化合物 (238)を製造することができる。

3) 工程3

文献(例えばJ. Org. Chem. 59, 4844 (1994)等) に記載された製造法と同様な 方法によって、化合物 (237) から化合物 (240) を製造することができる。

15 4) 工程4

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(240)から化合物(241)を製造することができる。

製造法39

20 式 (I) で表される化合物のうち、式 (247) および式 (251) で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R³およびYは項[1]記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹およびR⁵⁵は製造法32記載と同義であり、R¹¹²は製造法31記載と同義であり、R¹¹°C(O)は製造法23記載と同義であり、R¹¹°
 R¹¹¹NC(O)は、製造法25記載と同義である。]

1) 工程1

製造法38記載の工程1と同様な方法によって、化合物 (214) および化合物 (242) から化合物 (243) を製造することができる。

2) 工程2

10 製造法22記載の工程1および製造法31の工程14と同様な方法によって、化 合物(243)から化合物(244)を製造することができる。

3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物(244)から化合物(246)を製造することができる。

- 4) 工程4
- 5 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(246)から化合物 (247)を製造することができる。
 - 5) 工程5~6

製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(244)から化合物(250)を製造することができる。

10 6) 工程7

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (250) から化合物 (251) を製造することができる。

製造法40

15 式(1)で表される化合物のうち、式(257)および式(261)で表される 化合物、またはその塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R⁵ およびYは項[1]記載と同義であり、M¹ は、製造法22記載と同義であり、R⁵ は製造法32記載と同義であり、R¹¹² は製造法31記載と同義であり、R¹¹⁵ C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹⁵ C (O) は製造法23記載と同義であり、R¹¹⁵ C (O) は製造法22記載と同義であり、R¹¹⁶ R¹¹¹ NC (O) は、製造法25記載と同義である。]

1) 工程1

製造法38記載の工程3と同様な方法によって、化合物 (243) から化合物 (253) を製造することができる。

10 2) 工程2

187

製造法22記載の工程1および製造法31の工程14と同様な方法によって、化合物(253)から化合物(254)を製造することができる。

3) 工程3

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (254) から化合物 (5256) を製造することができる。

4) 工程4

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(256)から化合物(257)を製造することができる。

- 5) 工程5~6
- 10 製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(254)から化合物(260)を製造することができる。
 - 6) 工程7

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(260)から化合物(261)を製造することができる。

15

製造法41

製造法32記載の化合物 (218) は、例えば、下記製造法に従って製造すること もできる。

[式中、m、n、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 およびおよびYは項[1] 記載と同義であり、 R^{11} は製造法31記載と同義であり、 R^{5} 5 は製造法32記載と同義であり、 R^{6} 6 は、メチルまたはエチルを表し、 R^{6} 7 は、B0 C を表す。]

5 1) 工程1

文献(例えばWO00/18790等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物(262)から化合物(264)を製造することができる。

2) 工程2

製造法9記載の工程3と同様な方法によって、化合物(264)から化合物(2

189

- 65)を製造することができる。
- 3) 工程3

製造法19記載の工程4と同様な方法によって、化合物 (265) から化合物 (266) を製造することができる。

5 4) 工程4

製造法19 記載の工程5と同様な方法によって、化合物(266)から化合物(268)を製造することができる。

5) 工程5

製造法2記載の工程2と同様な方法によって、化合物(268)から化合物(2 10 69)を製造することができる。

6) 工程 6

製造法32記載の工程1と同様な方法によって、化合物(269)から化合物(271)を製造することができる。

- 7) 工程 7
- 15 製造法1記載の工程8~9と同様な方法によって、化合物(271)から化合物 (276) を製造することができる。
 - 8) 工程8

製造法32記載の工程4と同様な方法によって、化合物(276)から化合物(277)を製造することができる。

20 9) 工程 9

製造法32記載の工程5と同様な方法によって、化合物(277)から化合物(218)を製造することができる。

製造法42

25 製造法32記載の化合物(218)は、例えば、下記製造法に従って製造することもできる。

[式中、 R^2 、 R^3 およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$ および R^5 は製造法 $3\,2$ 記載と同義であり、 $R\,1\,1\,2$ は製造法 $3\,1$ 記載と同義である。]

5 1) 工程1

製造法21配載の工程1と同様な方法によって、化合物(214)から化合物(278)を製造することができる。

2) 工程2

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(278)から化合物(10 279)を製造することができる。

3) 工程3

製造法32記載の工程7と同様な方法によって、化合物 (279) から化合物 (281) を製造することができる。

4) 工程4

15 製造法21記載の工程3と同様な方法によって、化合物(281)から化合物(282)を製造することができる。化合物(281)のR^{5 5}がBocの場合、本 工程において、化合物(282)のR⁵⁵が水素原子である化合物が生成する場合 もあるが、製造法10記載の工程1と同様な方法によって、化合物(282)のR 55を水素原子からBocにすることができる。

5) 工程5

5 製造法32記載の工程5と同様な方法によって、化合物(282)から化合物(218)を製造することができる。

製造法43

製造法3 2 記載の化合物(2 1 1)は、例えば、下記製造法に従って製造するこ 10 ともできる。

[式中、m、n、R⁴ 、R⁵ およびYは項[1]配載と同義であり、R^{6 1} およびR ^{6 5} は、製造法32記載と同義である。]

1) 工程1

- 15 製造法32記載の工程2と同様な方法によって、化合物(208)から化合物(283)を製造することができる。
 - 2) 工程2

製造法32記載の工程1と同様な方法によって、化合物(283)から化合物(211)を製造することができる。

3) 工程3

化合物 (211) は、化合物 (208) から下記に示す (1) ~ (2) の反応を行 5 うことによって製造することもできる。

(1) 化合物 (208) を、不活性溶媒中、化合物 (210-1)、化合物 (210-2)、化合物 (210-3) または化合物 (210-4) を反応させる。不活性溶媒としては、メタノール、エタノールまたは2-プロパノール等のアルコール系溶媒等が挙げられる。

(2) 製造法43における工程3の(1)における反応混合物に対し、塩基および化合物(207)を加え、反応させる。塩基としては、イミダゾール、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、トリブチルアミン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、4ー(ジメチル15アミノ)ピリジンまたはピコリン等の有機塩基類等が挙げられる。好適には、トリエチルアミン等が挙げられる。化合物(207)の使用量としては、化合物(208)に対して通常5~15当量の範囲から選択される。反応温度としては、統約50℃~約150℃の範囲から選択さる。

20

製造法44

化合物 (286) は、例えば、下記製造法に従って製造することもできる。

193

[式中、 R^1 、 R^3 およびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5\,1}$ および $R^{5\,5}$ は製 浩法 3 2記載と同義である。]

1) 工程1

化合物 (285) は、化合物 (214) から下配に示す (1) ~ (3) の反応を 行うことによって製造することができる。

化合物 (214) を、塩基の存在下、ピリジン中、

式

. 5

[式中、R¹ は項[1]記載と同義である。]で表される化合物(284)と反応させ 10 る。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

化合物(284)の使用量としては、通常1~3当量の範囲から選択される。

- (2) 製造法44における工程1の(1) における反応混合物に対し、塩基を加え、反応させる。塩基としては、炭酸セシウム、炭酸カリウムまたは炭酸ナトリウム 等が挙げられる。塩基の使用量としては、通常1~5当量の範囲から選択される。
- 15 反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択される。
 - (3) 製造法44における工程1の(2) における反応混合物に対し、ヨウ化メチルを加え、反応させる。ヨウ化メチルの使用量としては、通常1~5当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-10℃~約40℃の範囲から選択される。
 2) 工程2
- 20 工程2として、下記の製造法 (A) および製造法 (B) を用いることができる。 製造法 (A): 化合物 (286) は、化合物 (285) を、不活性溶媒中、タング ステン酸ナトリウムおよび過酸化水素水の混合物と反応させることにより、製造す ることができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノー ルまたは2ープロパノール等)、または有機酸 (酢酸またはプロピオン酸等) 等が 挙げられ、通常アルコール系溶媒と有機酸の混合溶媒が用いられる。タングステン 酸ナトリウムの使用量としては、化合物 (285) に対して通常1~5当量の範囲 から選択される。過酸化水素水 (通常は30%水溶液) の使用量としては、化合物 (285) に対して通常10~100当量の範囲から選択される。反応温度として は、約-10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

製造法(B): 化合物(286)は、化合物(285)を、不活性溶媒中、オキソン(登録商標、アルドリッチ)と反応させることにより、製造することができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2ープロパノール等)等が挙げられる。オキソン(登録商標、アルドリッチ)の使用量としては、化合物(285)に対して通常1~20当量の範囲から選択される。反応温度としては、約-10℃~約40℃の範囲から選択することができる。

製造法45

式(I)で表される化合物のうち、式(288)で表される化合物、またはその 10 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

工程2 (288)
[式中、R¹、R³ およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R^{5 1} は製造法3 2 記載と同義であり、R⁵⁴⁰ Oは、項[1]記載のR² における「置換されてもよいアルコキシ基」、「置換されてもよいアリールオキシ基」、「置換されてもよいアラルキルオキシ基」、「置換されてもよいへテロアリールオキシ基」、および式(T1)~(T6)で表される基を表す。]

1) 工程1

15

20

化合物 (287) は、不活性溶媒中、化合物 (286) および塩基と反応させた 化合物 (287-1) を反応させることによって製造することができる。塩基としては、カリウムtert-プトキシド、ナトリウムtert-プトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水素化ナトリウム等が挙げられる。 塩基の使用量としては、化合物 (287-1) に対し通常1~5当量の範囲から選 択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

5 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(287)から化合物 (288)を製造することができる。

製造法46

式(I)で表される化合物のうち、式(290)で表される化合物、またはその 10 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R³ およびおよびYは項[1]配載と同義であり、R^{5 5} は製造法3 2記載と同義であり、R⁹⁴¹ Sは、項[1]記載のR² における「置換されてもよい アルキルチオ基」および「置換されてもよいアリールチオ基」を表す。]

15 1) 工程1

製造法45記載の工程1と同様な方法によって、化合物(286)から化合物(289)を製造することができる。

2) 工程2

20

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(289)から化合物(290)を製造することができる。

製造法47

式 (I) で表される化合物のうち、式 (292) で表される化合物、またはその

塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

(292)

[式中、 R^1 、 R^3 およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$ は製造法 3 2 記載と同義である。]

1) 工程1

工程2

化合物(291)は、不活性溶媒中、化合物(286)とシアン化ナトリウムまたはシアン化カリウムを反応させることによって製造することができる。シアン化ナトリウムまたはシアン化カリウムの使用量としては、化合物(286)に対し通常0.8~5当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

15

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(289)から化合物 (290)を製造することができる。

製造法48

式 (1) で表される化合物のうち、式 (294) で表される化合物、またはその 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。 197

[式中、 R^1 、 R^3 およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 $R^{5.5}$ は製造法3 2記載と同義であり、 $R^{24.5}R^{34.5}N$ は、項[1]記載の R^2 における「置換されてもよい合望素飽和ヘテロ環基」および「置換されてもよいアミノ基」を表す。]

5 1) 工程1

化合物 (293) は、不活性溶媒中の存在下または非存在下、化合物 (286) と化合物 (293-1) を反応させることによって製造することができる。化合物 (293-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常10~100当量 の範囲から選択される。化合物 (293-1) が液体の場合、溶媒として用いるこ10 とができる。不活性溶媒としては、アルコール系溶媒(エタノール、メタノールまたは2-プロパノール等)等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (293) から化合物 15 (294) を製造することができる。

製造法49

式(I)で表される化合物のうち、式(296)で表される化合物、またはその 域は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、 R^1 、 R^3 およびおよびYは項[1]記載と同義であり、 M^1 は、製造法 2 2 記載と同義であり、R^{5 5} は製造法32記載と同義であり、R⁹⁴²は、項[1]記 載のR² における「置換されてもよいアルキル基」、「置換されてもよいシクロア ルキル基」、「置換されてもよいアルケニル置換基」、「置換されてもよいアリー ル基」、「置換されてもよいヘテロアリール基」、「置換されてもよいヘテロアリ ールアルキル」および「置換されてもよいアラルキル基」を表す。]

1) 工程1

化合物 (295) は、不活性溶媒中、化合物 (286) と化合物 (295-1) 10 を反応させることによって製造することができる。化合物 (295-1) の使用量 としては、化合物(286)に対し通常3~10当量の範囲から選択される。不活 性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1.4-ジオキサン、N. N-ジメチルホルム アミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃ ~約50℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2 15

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(295)から化合物 (296) を製造することができる。

製造法50

式(I)で表される化合物のうち、式(298)で表される化合物、またはその 20 塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R¹、R³ およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R^{5 5} は製造法3 2記載と同義であり、R⁹⁴⁴C(O)は、項[1]記載のR² における「置換されて もよいアロイル基」および「置換されてもよい合窒素へテロアリールカルボニル基 5 」を表す。]

1) 工程1

化合物 (297) は、塩基存在下、不活性溶媒中、化合物 (286) と化合物 (297-1) を反応させることによって製造することができる。化合物 (297-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常 3~10当量の範囲から選択 10 される。塩基としては、水素化ナトリウム等が挙げられる。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N、N・ジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約50℃~約150℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

15 製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物(29.7)から化合物(29.8)を製造することができる。

製造法51

式(I)で表される化合物のうち、式(300)で表される化合物、またはその 20 塩は、例えば下配に示される方法によって製造される。 WO 2004/096806 PCT/.IP2004/006104

[式中、R¹、R³ およびおよびYは項[1]記載と同義であり、R⁶ ⁶ は製造法3 2記載と同義であり、R⁶⁴⁶ R⁶⁴⁶ Nは、項[1]記載のR² における「置換されても よいヘテロアリール基(ピロール、イミダゾール、ピラゾール等)」および「置換 されてもよいアミノ基」を表す。]

1) 工程1

化合物 (299) は、不活性溶媒中、化合物 (286) および塩基と反応させた 化合物 (299-1) を反応させることによって製造することができる。塩基としては、カリウムtert-ブトキシド、ナトリウムtert-ブトキシド、炭酸セシウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、ナトリウムフェノキシド、カリウムフェノキシドまたは水素化ナトリウム等が挙げられ、好適には水素化ナトリウム等が挙げられる。塩基の使用量としては、化合物 (299-1) に対し通常1~3当量の範囲から選択される。化合物 (299-1) の使用量としては、化合物 (286) に対し通常2~10当量の範囲から選択される。不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、151、4・ジオキサン、N、N・アジメチルホルムアミド、またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。反応温度としては、約-10℃~約50℃の範囲から選択することができる。

2) 工程2

製造法32記載の工程12と同様な方法によって、化合物 (299) から化合物 20 (300) を製造することができる。

製造法52

式 (I) で表される化合物のうち、式 (309)、式 (312)、式 (315) および式 (319) で表される化合物、またはその塩は、例えば下記に示される方法によって製造される。

[式中、R³およびYは項[1]記載と同義であり、M¹は、製造法22記載と同義であり、R⁵¹およびR⁵⁵は製造法32記載と同義であり、R⁰⁴7はメチル、
 エチル、プロビルおよび2-プロビルを表し、R⁰⁴°OC(O)は、項[1]記載のR¹およびR²における「置換されてもよいアルキル基」の置換基として例示された「置換されてもよいアルコキシカルボニル基」を表し、R°⁵°R°⁵¹NC

工程1~3

15 リールカルポニル基」を表す。]

文献 (例えば). Heterocyclic Chem. 36, 1119 (1999)等) に配載された製造法 と同様な方法によって、化合物 (2 1 4) から化合物 (3 0 3) を製造することが できる。

20 工程4

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(303)から化合物(304)を製造することができる。

工程5

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH 25 publisher Inc., (1989)等)に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (304) から化合物 (305) を製造することができる。

4) 工程6

製造法44記載の工程2と同様な方法によって、化合物(305)から化合物(306)を製造することができる。

30 工程7

製造法45記載の工程1、製造法46記載の工程1、製造法47記載の工程1、 製造法48記載の工程1、製造法49記載の工程1、製造法50記載の工程13よ び製造法51記載の工程1と同様な方法によって、化合物(306)から化合物(307)を製造することができる。

.5 工程8

製造法32記載の工程6と同様な方法によって、化合物(307)から化合物(308)を製造することができる。

7) 工程9

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物(308)から化合物 10 (309)を製造することができる。

8) 工程10

文献 (例えばComprehensive Organic transformation, R. C. ラロック著, VCH publisher Inc., (1989)等) に記載された製造法と同様な方法によって、化合物 (308) から化合物 (311) を製造することができる。

15 9) 工程11

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物 (311) から化合物 (312) を製造することができる。

10) 工程12

製造法19記載の工程5と同様な方法によって、化合物 (308) から化合物 (20 314) を製造することができる。

11) 工程13

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物(314)から化合物(315)を製造することができる。

- 12) 工程14~15
- 25 製造法23記載の工程2~3と同様な方法によって、化合物(308)から化合物(318)を製造することができる。
 - 13) 工程16

製造法32記載の工程15と同様な方法によって、化合物 (318) から化合物 (319) を製造することができる。

以上の各製造工程において、原料化合物はその塩を使うことも出来る。また、各 反応の原料化合物が水酸基、アミノ基またはカルボキシル基のような、反応に活性 な基を有する場合には、必要に応じて反応させたい部位以外のこれらの基を予め適 当な保護基で保護しておき、それぞれの反応を実施した後またはいくつかの反応を 実施した後に保護基を除去することにより、目的とする化合物を得ることができる 。水酸基、アミノ基またはカルボキシル基などを保護する保護基としては、有機合 成化学の分野で使われる通常の保護基を用いればよく、このような保護基の導入お よび除去は通常の方法に従って行うことができる(例えば、Protective Groups in Organic Synthesis、T. W. Greene, P. G. M. Wuts共著、第2版、John Wiley & Sons、Inc. (1991)に記載の方法)。

例えば、水酸基の保護基としては、tertープチルジメチルシリル基、メトキシメチル基またはテトラヒドロピラニル基などが挙げられ、アミノ基の保護基としては tertープチルオキシカルボニル基またはペンジルオキシカルボニル基などが挙げられる。このような水酸基の保護基は、塩基、硫酸または酢酸などの酸の存在下、合 15 水メタノール、含水エタノールまたは含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより除去することができる。また、tertープチルジメチルシリル基の場合は、例えばフッ化テトラプチルアンモニウムの存在下、テトラヒドロフランなどの溶媒中で行うこともできる。アミノ基の保護基の除去は、tertープチルオキシカルボニル基の場合は、例えば、塩酸またはトリフルオロ酢酸などの酸の存在下、20 含水テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルムまたは含水メタノールなどの溶媒中で反応させることにより行なわれ、ペンジルオキシカルボニル基の場合は、例えば、臭化水素酸などの酸存在下、酢酸などの溶媒中で反応させることにより行うことができる。

カルボキシル基を保護する場合の保護の形態としては、例えばtertープチルエス テル、オルトエステルまたは酸アミドなどが挙げられる。このような保護基の除去 は、tertープチルエステルの場合は、例えば塩酸の存在下、含水溶媒中で反応させ ることにより行われ、オルトエステルの場合は、例えば、含水メタノール、含水テ トラヒドロフランまたは含水1,2-ジメトキシエタンなどの溶媒中、酸で処理し 、引き続いて水酸化ナトリウムなどのアルカリで処理することにより行われ、酸ア 30 ミドの場合は、例えば、塩酸または硫酸などの酸の存在下、水、含水メタノールま たは含水テトラヒドロフランなどの溶媒中で反応させることにより行うことができる。

式 (I) で表される化合物は、光学活性中心を有するものも含まれ、したがって 5 、これらはラセミ体として、または、光学活性の出発材料が用いられた場合には光 学活性体として得ることができる。必要であれば、得られたラセミ体を、物理的に または化学的にそれぞれの光学対撃体に公知の方法によって分割することができる 。好ましくは、光学活性分割剤を用いる反応によってラセミ体からジアステレオマー を形成する。異なるかたちのジアステレオマーは、例えば分別結晶などの公知の 10 方法によって分割することができる。

式(I)で表される化合物およびそのプロドラッグは、例えば水、メタノール、 エタノール、アセトン等の溶媒中で、薬学上許容される酸と混合することで、塩に することができる。薬学上許容される酸としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸 15 塩、リン酸または硝酸等の無機酸、または酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、コハク 酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、マレイン酸、フマル酸、メタンスルホン 酸、レトルエンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸またはアスコルビン酸等の有機酸 が挙げられる。

20 本発明化合物は、そのDPP-IVに対する阻害作用によって様々な疾病の治療への適 用が考えられる。本発明化合物は、前糖尿病状態における食後高血糖の抑制、非イ ンスリン依存性糖尿病の治療、関節炎や関節リュウマチなど自己免疫性疾患の治療 、勝管粘膜疾患の治療、成長促進、移植臓器片の拒絶反応抑制、肥満治療、摂食障 害の治療、HIV感染の治療、癌転移の抑制、前立腺肥大症の治療、歯根膜炎の治療。 25 および骨刺繋症の治療に有用である。

本発明化合物は、治療に使用する場合に、医薬組成物として、経口的または非経 口的(例えば、静脈内、皮下、もしくは筋肉内注射、局所的、経直腸的、経皮的、 または経鼻的)に投与することができる。経口投与のための組成物としては、例え 30 ば、錠剤、カプセル剤、丸剤、顆粒剤、散剤、液剤または緊溺剤などが挙げられ。 非経口投与のための組成物としては、例えば、注射用水性剤、もしくは油性剤、軟 育剤、クリーム剤、ローション剤、エアロゾル剤、坐剤または貼付剤などが挙げら れる。これらの製剤は、従来公知の技術を用いて調製され、製剤分野において通常 使用される無毒性かつ不活性な担体もしくは賦形剤を含有することができる。

用量は、個々の化合物により、また患者の疾患、年齢、体重、性別、症状、投与経路等により変化するが、通常は成人(体重50 kg)に対して、本発明化合物を、0.1 ~1000 mg/日、好ましくは1~300 mg/日を1日1回または2ないし3回に分けて投与する。また、数日~数週に1回投与することもできる。

また、本発明化合物は他の糖尿病治療剤と併用することもできる。

10

. 5

実施例

以下に本発明を、参考例、実施例および試験例により、さらに具体的に説明するが、本発明はもとよりこれに限定されるものではない。尚、以下の参考例および実施例において示された化合物名は、必ずしもIUPAC命名法に従うものではない

15

宝施例1

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (36 mg) 、トリエチルアミン (22 μL) 、 (R)-te rt-3-プチルビベリジン-3-イルカルパメート (158 mg) のエタノール (6 mL) 溶 液を100℃で封管中12時間加熱撹弁した。反応溶液を25℃に冷却後、減圧濃縮し、

25 残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=5/1~2/1) で精製して生成物 (42 mg)を得た。次に本生成物の1,4-ジオキサン溶液 (2 mL) に4.N塩酸/1,4-ジオキサン溶液 (20 mL) を加え、25℃で2.5時間撹拌した。

溶媒を減圧濃縮して除去し、飽和重曹水(50 mL)を注ぎ、クロロホルム(30 mL ×2)、続いて酢酸エチル(30 mL)にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、分取薄層クロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノール = 10/1) で精製することによって、表題の目的物(25 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.62 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26-7.15 (m, 2H), 6.77 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68 (s, 3H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.97-1.94 (m, 1H), 1.72-1.58 (m, 2H), 1.37-1.22 (m, 1H).

10 MS (RSI+) 485 (M++1, 100%).

実施例2

15

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-シアノペンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1. 7-ジヒドロ-6 H-ブリン-6-オン

参考例3の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 類の目的物(21 mg)を白色固体として得た。

実施例3

25 8-[(3 R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキ ソ-2-フェニルエチル)-2-メチル-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例2の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 類の目的物(55 mg)を白色固体として得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 8.01 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.66-7.48 (m, 4H)

5, 7.27-7.21 (m, 2H), 7.15-7.10 (m, 1H), 6.82 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.54 (s, 2H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.75-2.68 (m, 1H), 2.49 (s, 3H), 1.94-1.88 (m, 1H), 1.68-1.63 (m, 2H), 1.35-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 535 (M++1, 100%).

10

実施例4

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1, 2-ジメ チル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

15 8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1,2-ジメチル-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン (88 mg)、(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート (215 mg)のエタノール(8 mL)溶液を100℃で封管中25時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカケル,クロロホルム/メタノール=200/1~50/1)で精製して生成物(120 mg)を得た。次に本生20 成物の1,4-ジオキサン溶液(2 mL)に4N塩酸/1,4-ジオキサン溶液(20 mL)を加えて、25℃で3時間撹拌した。反応溶媒を減圧濃縮して除去し、飽和重曹水(5 0 mL)を注ぎ、クロロホルム(50 mL×2)、さらに酢酸エチル(50 mL)にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して表題の目的物(94 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.61-7.58 (m, 1H), 7.24-7.12 (m, 2H), 6.77 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.54 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.35-3.30 (m, 1H), 2.97-2.91 (m, 2H), 2.73-2.66 (m, 1H), 2.60 (s, 3H), 1.91-1.83 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 2H), 1.30-1.22 (m, 1H).

5 MS (ESI+) 431 (M⁺+1, 88%).

実施例5

8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例8の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表

受う例 8 O/IC:1 例を由光原枠として、 実施例 1 と同様の力法で言成を実施し、 安 題の目的物 (86mg) を白色固体として得た。 ¹H NMR (400 MHz, CDC1。) δ ppm 8.00 (s, 1H), 7.60 (dd, J = 1.2, 7.6 Hz, 1H)

, 7. 25-7. 13 (m, 2H), 6. 76 (dd, J = 1.3, 7.6 Hz, 1H), 5. 54 (d, J = 17.0 Hz, 15 1H), 5. 50 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3. 55 (s, 3H), 3. 46-3. 42 (m, 1H), 3. 35-3. 3 0 (m, 1H), 2. 98-2. 90 (m, 2H), 2. 74-2. 68 (m, 1H), 1. 95-1. 85 (m, 1H), 1. 74-1

.53 (m, 2H), 1.28-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 417 (M+1, 82%).

20 実施例 6

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-1 ,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例7の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表

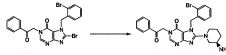
題の目的物 (87 mg) を白色間体として得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 8.02 (s, 1H), 7.40 (dd, J = 1.4, 7.8 Hz, 1H), 7.25-7.16 (m, 2H), 6.79 (dd, J = 1.3, 7.5 Hz, 1H), 5.58 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.52-3.48 (m, 1H), 3.33-3.2 (b) 8 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 2H), 2.82-2.77 (m, 1H), 1.98-1.90 (m, 1H), 1.85-1.57 (m, 2H) 1.37-1.26 (m, 1H).

MS (ESI+) 373 (M++1, 100%).

実施例7

10 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキ ソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン



参考例9の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、表 額の目的物(90 mg)を白色固体として得た。

- 20 MS (ESI+) 521 (M++1, 88%).

実施例8

8-{(cis-2-アミノシクロヘキシル)アミノ}-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (75 mg) 、ジイソプロピルエチルアミン (50 μ L) 、およびcis-1,2-ジアミノシクロヘキサン (86 μ L) のエタノール (2 m L) 溶液を100℃で封管中12時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後溶媒を減圧濃縮し、クロロホルムを加えて有機層を水で洗浄した。次に有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=5/1)で精製し、表題の目的物(6 mg)を済黄色固体として得た。

10 ¹H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.98-7.96 (m, 2H), 7.86 (s, 1H), 7.62-7.60 (m, 1H), 7.52-7.43 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 1H), 7.11-7.05 (m, 2H), 5.83 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.61 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.40 (s, 2H), 4.60-4.53 (m, 1H), 3.72-3.69 (m, 1H), 3.13-3.08 (m, 1H), 1.98-1.24 (m, 7H).

MS (ES1+) 535 (M+1, 80%).

15

実施例9

8-{[cis-2-アミノシクロヘキシル]アミノ}-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1.7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(70 mg)、ジイソプロピルエチルアミン(46μL)、およびcis-1,2-ジアミノシクロヘキサン(0.2 mL)のN-メチルピロリジノン(3 mL) 溶液を160

でで封管中6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後溶媒を減圧濃縮し、クロロホルムを加えて有機層を水で洗浄した。次に有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮し、得5れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 10/1~クロロホルム/メタノール/トリ5 エチルアミン = 10/1/0.1)で精製し、表題の目的物(71 mg)を淡黄色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl₂) δ ppm 7.92 (s, 1H), 7.59-7.57 (m, 1H), 7.24-7.21 (m, 1H), 7.19-7.16 (m, 1H), 6.97-6.94 (m, 1H), 5.67 (d, J = 16.0 Hz, 1H), 5.60 (d, J = 16.0 Hz, 1H), 5.23-5.17 (m, 1H), 4.13-4.11 (m, 1H), 3.56 (s, 3H) 10 , 3.23-3.21 (m, 1H), 1.76-1.26 (m, 7H).

実施例10

20

25

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-メチル-5-フルオロペンジル 15)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン トリフルオロ酢酸塩

参考例14の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 ここで得られた生成物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施した 。反応混合物を液体クロマトグラフィー(IPLC)によって精製し、表題の目的物(21 mg)を自負関体として得た。

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7,99 (s, 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.88-6.84 (m, 1H), 6.40-6.37 (m, 1H), 5.42 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 5.37 (d, J = 17.0 Hz, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.48-3.44 (m, 1H), 3.34-3.30 (m, 1H), 2.98-2.93 (m, 2H), 2.78-2.73 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.87 (m, 1H), 1.71-1.59 (m, 2H), 1.26-1.23 (m, 1H)

MS (BSI+) 371 (M++1, 100%).

実施例11

5

2-アミノ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オンおよび2-エトキシ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン

加熱還流下、2-アミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (500 mg) および濃硫酸(0.4 mL)のエタノール(10 mL)溶液に、亜硝酸 ナトリウム(323 mg)を加え、2時間攪拌した。水(50 mL)および飽和重曹水(20 mL)を加え、析出した結晶を減別し、減圧下、乾燥した。次に、得られた固体を 10 N-メチルピロリジノン(10 mL) に懸濁させ、3-アミノピペリジン2塩酸塩(500 mg)およびジイソプロピルエチルアミン(1.6 mL)を加えて、110℃下、封管中30時 間攪拌した。反応溶液を25℃に冷却後、2N-塩酸水(30 m L)を加え、酢酸エチル(5 0 mL)にて抽出した。水層に炭酸カリウムを加えてアルカリ件にし、析出した間 体をろ過した。ろ液にクロロホルム(30 mL)を加え、析出した結晶をろ別し、本 15 結晶をメタノール(10 mL)で洗浄し、乾燥させた。これによって、2-アミノ-8- (3-アミノピベリジン-1-イル) -7-ペンジル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン(48 mg)を得た。上記のクロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ 過後、減圧濃縮し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム /メタノール=10/1~クロロホルム/メタノール/トリエチルアミン=10/1/0.1) で 20 精製し、2-エトキシ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ペンジル-1.7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン (10 mg)を得た。

2-アミノ-8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン:

25 'H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ ppm 7.32-7.14 (m, 5H), 6.05 (s, 2H), 5.30 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 5.26 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 3.43-3.17 (m, 2H), 2.80-2.6
7 (m, 2H), 2.57-2.46 (m, 1H), 1.84-1.76 (m, 1H), 1.72-1.60 (m, 1H), 1.59-1

.45 (m, 1H), 1.20-1.07 (m, 1H). MS (ESI+) 340 (M⁺+1. 45%).

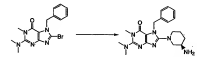
2 - エトキシ-8- (3-アミノピペリジン-1-イル) - 7 - ペンジル-1, 7 - ジヒド 5 ロ-6 H-プリン-6-オン:

¹H NMR (400 MHz, CD₁0D) δ ppm 7.34-7.17 (m, 5H), 5.47 (d, J = 15.6Hz, 1H), 5.42 (d, J = 15.6 Hz, 1H), 4.44 (q, J = 7.1 Hz, 2H), 3.58-3.52 (m, 1H), 3.28-3.15 (m, 2H), 2.98-2.88 (m, 2H), 2.06-1.98 (m, 1H), 1.83-1.73 (m, 1H), 1.70-1.58 (m, 1H), 1.55-1.43 (m, 1H), 1.40 (t, J = 7.1 Hz, 3H).

実施例12

15

2 - ジメチルアミノ-8-[(3 R) - 3 - アミノピベリジン-1-イル]- 7 - ベンジ ル-1 - メチルー1. 7 - ジヒドロ-6 H-ブリン-6 - オン



1-メチル-2 - ジメチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プ リン-6-オン (55 mg)、(R)-3-アミノピペリジン二塩酸塩 (53 mg)、ジイソプロ ピルエチルアミン (0.26 mL) のエタノール (5 mL) 懸濁液を、110℃で、封管 中100時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後減圧濃縮し、残渣に飽和食塩水 20 を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、

減圧濃縮して表題の目的物(61 mg)を得た。

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δppm 7.40-7.18 (m, 5H), 5.46 (d, J = 15.7 Hz, 1H)

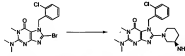
), 5.39 (d, J = 15.7 Hz, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.56-3.46 (m, 1H), 3.32-3.

25 (m, 1H), 2.83 (s, 6H), 3.12-2.78 (m, 3H), 2.01-1.92 (m, 1H), 1.80-1.70 (m, 1H), 1.69-1.57 (m, 1H), 1.43-1.33 (m, 1H).

MS (ESI+) 382 (M++1, 100%) .

実施例13

2 - ジメチルアミノ-8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1-メチルー1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例6の化合物を出発原料として、実施例12と同様の方法で合成を実施し、 表類の目的物(34 mg)を茶色油状物として得た。

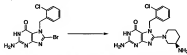
¹H NMR (400 MHz, CDCl_s) δ ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.23-7.13 (m, 2H), 6.8 6-6.81 (m, 1H), 5.52 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 5.48 (d, J = 17.1 Hz, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.45-3.39 (m, 1H), 3.34-3.26 (m, 1H), 2.97-2.87 (m, 2H),

10 2.86 (s, 6H), 2.72-2.65 (m, 1H), 1.93-1.84 (n, 1H), 1.73-1.53 (m, 2H), 1.23-1.17 (m, 1H).

MS (BSI+) 416 (M++1, 100%) .

実施例14

15 2-アミノー8-[(3 R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例11の化合物を出発原料として、実施例12と同様の方法で合成を実施し、表類の目的物(83 mg)を茶色固体として得た。

20 'H NMR (400 MHz, DMSO-d_s) δ ppm 7.50-7.45 (m, 1H), 7.36-7.23 (m, 2H), 6. 72-6.67 (m, 1H) 6.10 (s, 2H), 5.32 (s, 2H), 3.40-3.25 (m, 1H), 3.18-3.10 (m, 1H), 2.77-2.60 (m, 2H), 2.56-2.47 (m, 1H), 1.79-1.70 (m, 1H), 1.63-1.53 (m, 1H), 1.48-1.34 (m, 1H), 1.15-1.03 (m, 1H).

MS (ESI+) 374 (M++1, 100%).

217

実施例15

5

10

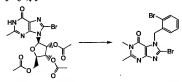
8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例25の化合物を出発原料として、実施例1と同様の方法で合成を実施し、 表題の目的物 (53 mg) を白色固体として得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl.) δ ppm 7,45-7,42 (m. 1H), 7,26-7,18 (m. 2H), 6,80 (d. J = 7.5 Hz, 1H), 5.57 (s. 2H), 3.68 (d. J = 1.3 Hz, 3H), 3.51-3.48 (m. 1H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.05-2.91 (m, 2H), 2.77-2.70 (m, 1H), 1.90-1.88 (m , 1H), 1.71-1.58 (m, 2H), 1.28-1.25 (m. 1H). MS (ESI+) 441 (M++1, 100%).

参考例1

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1, 2-ジメチル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリ ン-6-オン



100℃下、2',3',5'-トリ-0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン(393 mg) 、85%燐酸水溶液 (160 μ L) 、および無水酢酸(4 m L)の混合物を1.5時 20 間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した固体をろ別した。固体をクロロホル ムで洗浄した後、減圧下乾燥し、脱リポース体 (0.427 g) を得た。本化合物のス ペクトルは以下のとおりである。

218

¹H NMR (300 MHz, DMSO- d_6) δ ppm 12.30 (bs, 1H), 2.34 (s, 3H). MS (RSI+) 229 M^4 . 100%).

続いて、25℃下、脱リポース体 (0.701 g) をN, Nージメチルホルムアミド(20 mL)に溶解させ、生じた溶液に対し、炭酸水素ナトリウム (390 mg) を加えて終 夜撹拌した。さらに、炭酸カリウム (270 mg) 及び2ープロモベンジルプロマイド (390 mg) を加えて7 時間攪拌した。反応溶液にトルエン (20 mL) を加え、減 圧濃縮する操作を4回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加え、酢酸エチル (100 mL) にて2回抽出した。有機層を減圧濃縮し、析出した固体をトルエンで ろ過、洗浄し、十分乾燥して粗生成物 (250 mg) を得た。次に25℃下、その粗生成 り (250 mg) のN, Nージメチルホルムアミド(10 mL)溶液に対し、水素化ナト リウム(30 mg, 60%油性)を加え、15分間攪拌した後、ヨウ化メチル (195 μL) を加え、25℃下、4時間攪拌した。反応溶液に飽和重曹水 (10 mL) を注いでから トルエン (20 mL) を加え、減圧濃縮する操作を2回繰り返し、残渣に飽和重曹水 (40 mL)を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽出した。有機層を無水硫酸 ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, 酢酸エチル/ヘキサン = 1/2~3/1) で精製して表題の目的物 (88 mg) を得た。

 $^{1} H \ NMR \ (300 \ MHz, \ CDCl_{1}) \ \delta \ ppm \ \ 7.63-7.60 \ (m, \ 1H), \ 7.20-7.13 \ (m, \ 2H), \ 6.43-6$ $.40 \ (m, \ 1H) \ , \ 5.74 \ (s, \ 2H), \ 3.57 \ (s, \ 3H), \ 2.65 \ (s, \ 3H).$

20 MS (ESI+) 411 (M++1, 57%).

参考例2

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-2-メチル-1、7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

100℃下、2',3',5'-トリ-0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン(1.052 g) 、85% 燐酸水溶液 (440 μL) 、および無水酢酸 (10 mL) の混合物を1. 5時間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した固体をろ別した。固体をクロロ ホルムで洗浄した後、滅圧下乾燥し、脱リボース体 (1.157 g) を得た。

続いて、25℃下、本脱リポース体 (1.157 g) をN、N-ジメチルホルムアミド(30 m L)に溶解させ、生じた溶液に対し、炭酸カリウム (896 mg) 及び2-プロモ ベンジルプロマイド (670 mg) を加えて終夜攪拌した。反応溶液にトルエン (20 mL) を加え、減圧濃縮する操作を4回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を 加え、酢酸エチル (100 mL) にて2回抽出した。有機層を減圧濃縮し、析出した 10 固体をトルエンでろ渦、洗浄し、十分乾燥して粗牛成物 (200 mg) を得た。次に25 ℃下、その粗生成物 (200 mg) のN. N-ジメチルホルムアミド(10 mL)溶液に 対し、水素化ナトリウム(24 mg、60%油性)を加え、30分間攪拌した後、α-プロモ アセトフェノン (110 mg) を加え、25℃下、終夜攪拌した。反応溶液に飽和重曹水 (10 mL)を注いでから減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加えて酢酸エ 15 チル (80 mL) にて 2 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後 、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、酢酸エチル/ヘキ サン = 1/5~3/1) で精製して表題の目的物 (61 mg) を得た。 ¹ H NMR (300 MHz, CDCl.) δ ppm 8.03-8.00 (m, 2H), 7.68-7.49 (m, 4H), 7.22-7.12 (m, 2H), 6.48-6.45 (m, 1H), 5.70 (s, 2H), 5.56 (s, 2H), 2.52 (s, 3H).

20 MS (ESI+) 517 (M++1, 100%).

参考例3

25

, 5

8-プロモ-7-(2-シアノベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1、7-ジヒ ドロ-6H-プリン-6-オン

2',3',5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロメチル-8-ブロモイノシン (244 mg) を出発原料に、参考例1と同様の方法で脱リポース体 (268 mg) を合成した。本化合物のスペクトルデータは以下のとおりである。

 $_{1}$ 5 1 H NMR (300 MHz, CDCl $_{3}$) δ ppm 3.75 (d, J = 1.3 Hz, 3H).

MS (ESI+) 297 (M++1, 81%).

続いて、25℃下、本脱リポース体(268 mg)をN. Nージメチルホルムアミド(1 0 mL)に溶解させ、炭酸カリウム(437 mg)及び2ープロモベンジルプロマイド (248 mg)を加え、80℃に昇温し、4時間攪拌した。反応溶液にトルエン(20 mL

10)を加え、減圧濃縮する操作を3回繰り返し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を加え、酢酸エチル(50 mL)にて2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、3過後、減圧濃縮して残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,酢酸エチル/ヘキサン = 1/5~1/1)で精製して表題の目的物(58 mg)を得た。

 1H NMR (300 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.77-7.40 (m, 3H), 6.88 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 15 $\,$ 5.94 (s, 2H), 3.75 (s, 3H).

MS (ESI+) 412 (M++1, 99%).

参考例4

20

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒ ドロ-6 H-プリン-6-オン

参考例23の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物(36 mg)を白色固体として得た。

'H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.65-7.62 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.45-6 25 .41 (m, 1H), 5.78 (s, 2H), 3.72 (d, J = 1.3 Hz, 3H). MS (ESI+) 465 (M'+1, 46%).

参考例 5

1-メチル-2-ジメチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリ ン-6-オン



室温下、2-アミノ-8-プロモ-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン (300 mg) のN、N-ジメチルホルムアミド(3 mL)懸濁液に対し、水素化ナ トリウム (150 mg、60%油件) を加え、1時間攪拌した。ヨウ化メチル (0.3 mL)を加え、同温度で5時間攪拌後、反応液に氷水を加えて酢酸エチルで抽出した。 有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃 10 縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=1 /1~酢酸エチル) で精製して目的物(55 mg)を得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCl₂) δ ppm 7.38-7.25 (m, 5H), 5.58(s, 2H), 3.55 (s, 3H ...) . 2.86 (s. 6H) .

MS (ESI+) 362 (M+1, 92%) .

15

参考例 6

5

1-メチル-2-ジメチルアミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1.7-ジヒド ロ-6H-プリン-6-オン



室温下、2-アミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6H-20 プリン-6-オン (300 mg) のN. N-ジメチルホルムアミド(2 mL)懸濁液に対し 、水素化ナトリウム (118 mg、60%油性) を加え、1時間攪拌した。ヨウ化メチル (0.26 mL) を加え、同温度で5時間攪拌後、反応液に氷水を加えて酢酸エチルで 抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過 後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢 酸エチル=1/1) で精製して目的物(67 mg)を得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7, 43-7, 40 (m, 1H), 7, 25-7, 11 (m, 2H), 6, 54-6 .52 (m. 1H), 5.73(s, 2H), 3.52 (s, 3H), 2.89 (s, 6H).

5 MS (ESI+) 398 (M++1, 100%) .

参考例7

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

10

参考例14の化合物を出発原料として、2-クロロベンジルプロマイドを用いて 参考例2と同様の方法で合成を実施し、表題の化合物(130 mg)を白色固体として 得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCl₂) δ ppm 8.07 (s, 1H), 7.43-7.42 (m, 1H), 7.26-7.22 (m 15 , 1H), 7.16-7.13 (m, 1H), 6.51-6.49 (m, 1H), 5.79 (s, 2H). 3.59 (s, 3H). MS (BSI+) 352 (M+, 66%).

参考例8

8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-メチル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-20 オン

参考例14の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物 (164 mg) を白色固体として得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCI₂) δ ppm 8.07 (s, 1H), 7.62 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.21-

223

7.14 (m, 2H), 6.43 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.63 (s, 2H), 3.59 (s, 3H).
MS (BSI+) 396 (M⁺+1, 51%).

参考例9

5 8-プロモ-7-(2-プロモベンジル)-1-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-1,7-ジ ヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例15の化合物を出発原料として、参考例2と同様の方法で合成を実施し、 表題の化合物(215 mg)を白色固体として得た。

10 'H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 8.02-7.99 (m, 2H), 7.98 (s, 1H), 7.67-7.64 (
m, 1H), 7.61-7.59 (m, 1H), 7.54-7.50 (m, 2H), 7.22-7.20 (m, 1H), 7.20-7.15
(m, 1H), 6.49-6.47 (m, 1H), 5.74 (s, 2H), 5.43 (s, 2H).

MS (ES1+) 501 (M¹+1, 62%).

15 参考例 1 0

2-アミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

2 - アセチルアミノ-8-プロモ-7-ペンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(2.23 g)を30%メチルアミン-エタノール溶液(100 mL)に懸濁させ室温で15時 20 間攪拌した。溶媒の約半分量を留去し、水(200 mL)を加え、生じた結晶を纏別し

、減圧下乾燥し、表題の目的物(1.88 g)を得た。

MS (ESI+) 320 (M++1, 100%).

参考例11

224

2-アミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

参考例13の化合物を出発原料として、参考例10と同様の方法で合成を実施し、表題の目的物(1.16g)を白色固体として得た。MS(ESI+)354(M*+1,75%).

参考例12

2-アセチルアミノ-8-プロモ-7-ベンジル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オ

10 ン

2',3',5'-トリ-0-アセチル-8-プロモグアノシン(36.20 g)、858燐酸水溶液(1 .5 mL)、および無水酢酸(400 mL)の混合物を100℃で、1時間攪拌した。その後、25℃に冷却し、析出した結晶をろ別した。結晶をクロロホルムで洗浄した後、減 15 圧下乾燥し、生成物(18.23 g)を得た。本生成物のスペクトルは以下のとおりである。

MS (ESI+) 272 (M++1, 100%).

続いて、本生成物 (18.23 g)のN, N-ジメチルホルムアミド(500 mL)懸濁液 に対し、ベンジルプロマイド(22.9 g)を加えた。100℃下、反応溶液を10時間提拌 20 した。反応溶液を25℃まで冷却した後、水(500 mL)およびクロロホルム(500 m L)を加えた。生じた不溶物を3別後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラ フィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=50/1~20/1、クロロホルム/酢酸

225

エチル=1/1) で精製し、表題の目的物(3.31 g)を得た。

 1 H NMMR (400 MHz, DMSO-d_e) δ ppm 12.22 (s, 1H), 11.71 (s, 1H), 7.38-7.25 (m, 5H), 5.54 (s, 2H), 2.16 (s, 3H).

MS (ESI+) 362 (M++1, 100%).

, 5

参考例13

2-アセチルアミノ-8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1,7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン

10 参考例12と同様の方法で合成を実施し、表題の化合物 (1.80g) を白色固体と して得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm 12.20 (s, 1H), 11.74 (s, 1H), 7.57-7.53 (m, 1H), 7.38-7.25 (m, 2H), 6.61-6.57 (m, 1H), 5.62 (s, 2H), 2.17 (s, 3H). MS (ESI+) 396 (M*+1.65%).

15

20

参考例14

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-8 - プロモイノシン

水冷下、2',3',5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-8-ブロモイノシン(2.0 g)のテトラヒドロフラン(30 mL) 溶液に水素化ナトリウム (0.13 g、6 0%油性)を加え、30分間撹拌した。反応溶液にヨウ化メチル (0.70 mL)を加え、25℃で4時間撹拌した後、水を加えた。クロロホルム抽出を行い、有機層を飽和食

塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過、減圧濃縮後に得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル = 3/1~1/1) により精製し、表題の目的物(1.8 g)を得た。

¹H NMR (400 MHz, CDC1,) δ ppm 7.89 (s, 1H), 5.95 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.2 3-5.20 (m. 1H), 4.51-4.49 (m. 1H), 4.08-4.05 (m. 1H), 3.98-3.95 (m. 1H), 3 .73-3.71 (m. 1H), 3.65 (s. 3H), 0.91 (s. 9H), 0.85 (s. 9H), 0.81 (s. 9H), 0 .15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.05 (s, 3H), -0. 30 (s. 3H).

MS (ESI+) 703 (M+1, 85%).

10

15

5

参考例15

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]- 1-(2-オキソ-2-フェニルエ チル)-8-プロモイノシン

氷冷下、2',3',5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル1-8-プロモイノ シン(2.0 g)のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液に水素化ナトリウム (0.13 g. 60%油性)を加えて30分間撹拌した。反応溶液にα-プロモアセトフェノン (0.61 g) を加え、25℃で6時間撹拌した後、水を加えた。酢酸エチル抽出を行い、有機層を 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ渦、減圧濃縮後に得ら 20 れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エ チル= 5/1~2/1) により精製し、表題の目的物(2.3 g)を得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 8.05-8.03 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.69-7.65 (m, 1H), 7.56-7.52 (m, 2H), 5.99 (d, J = 6.0 Hz, 1H), 5.69 (d, J = 17.0 Hz, 1H). 5.36 (d. J = 17.0 Hz, 1H), 5.27-5.25 (m, 1H), 4.52-4.50 (m, 1H), 4. 08-4.05 (m. 1H), 4.00-3.98 (m. 1H), 3.77-3.73 (m. 1H), 0.96 (s. 9H), 0.86

227

(s, 9H), 0.82 (s, 9H), 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.03 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.02 (s, 3H), -0.25 (s, 3H).

MS (ESI+) 807 (M+1, 83%).

5 参考例16

2', 3', 5'-トリー0-(アセトキシ)-2-メチル-8-プロモイノシン

チルー1-β-D-リポフラノサイド (463 mg) のN, Nージメチルホルムアミド (3 m L) 溶液に対し、オルト酢酸トリエチル (1.82 mL) の酢酸 (3 mL) 溶液を加え、80-100℃で4時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン (20 m L) を加えて減圧濃縮する操作を4回実施し、生成物を得た[MS (ES1+) 533(M*+1,97%)]。次に、本生成物のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に対し、カリウムtert-ブトキシド (168 mg) を加えて25℃で2時間撹拌した。反応溶液に対し、水 (15 10 mL) を注いだ後、溶液を減圧濃縮した。残渣に飽和重曹水(30 mL)を加え、酢酸エチル (80 mL) にて3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、減圧濃縮した。残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール=200/1~40/1)で精製し、表題の目的物 (282 mg) を得た。「H MMK (300 MMz、CDC1₃) δ ppm 13.22 (s,1H),6.19 (dd,J=4.0,5.9Hz,1H) 20,6.08 (d,J=3.8 Hz,1H),5.96 (f,J=6.0 Hz,1H),4.52-4.47 (m,1H),4.43-4.38 (m,1H),4.34-4.28 (m,1H),2.64 (s,3H),2.15 (s,3H),2.13 (s,3H),2.05 (s,3H),

MS (RSI+) 487 (M++1, 85%).

2 - プロモ-5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5-トリ-0-アセ チル-1-8-D-リボフラノサイド

窒素雰囲気下、-5℃下で5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5 5-トリ-0-アセチル-1-β-D-リボフラノサイド (19.52 g) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液に、Nープロモアセトアミド (6.05 g) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液をゆっくり加えて、25℃で1.5時間提伴した。水 (100 mL) を注ぎ、テトラヒドロフランを減圧下、除去し、クロロホルム (100 mL×3) にて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮して残液をカラム クロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 200/1~40/1) で

'H NMR (300 MHz, CDCl₁) ô ppm 6.44 (bs, 1H), 5.93 (d, J = 7.1 Hz, 1H), 5.6 6-5.61 (m, 1H), 5.56 (s, 2H), 5.40-5.37 (m, 1H), 5.22 (bs, 1H), 4.62 (dd, J = 2.6, 12.1 Hz, 1H), 4.33-4.25 (m, 2H), 2.17 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.09 (s, 3H).

MS (ESI+) 463 (M+1, 86%).

精製して表題の目的物 (10.39 g) を得た。

参考例18

15

20

2',3',5'-トリ-0-アセチル-8-プロモグアノシン

2',3',5'-トリ-0-アセチルグアノシン(37.93 g)の水 (1000 mL) 懸濁液に

対し、25℃下、臭素(5 mL)および水(500 mL)からなる溶液を合計10回に分けて 注入し、20分機幹した。生じた結晶をろ別し、減圧下乾燥して目的物(36.20 g)を 得た。

MS (ESI+) 488 (M++1, 100%).

参考例19

. 5

10

5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-2,3,5-トリ-0-アセチル-1-β-D-リボフラノサイド

窒素雰囲気下、5-アミノイミダゾール-4-カルボキシアミド-1-β-D-リボフラノサイド(10.30 g)、無水酢酸(14.70 g)、およびトリエチルアミン(21.90 g)の懸濁溶液を50℃で封管中4時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン(100 mL)を加えて減圧濃縮する操作を3回繰り返してし、粗生成物(19.5 2 g)を得た。

15 MS (ESI+) 385 (M++1, 100%).

参考例20

2', 3', 5'-トリーローアセチルグアノシン

20 グアノシン(28.32 g)のアセトニトリル (1250 mL) 懸獨被に4- (ジメチルア ミノ) ピリジン (0.92 g) 、トリエチルアミン (55.7 mL) 、無水酢酸 (34 mL) を室温で加え、30分攪拌した。メタノール(20 mL)を加え5分攪拌後溶媒を減圧 下留去し、残渣に2-プロパノール(300 mL)を加えて取り出し、減圧下乾燥させ て目的物 (37.93 g) を得た。

MS (ESI+) 410 (M++1, 100%).

参考例21

5

15

2'. 3'. 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]-8-プロモイノシン

ジイソプロピルエチルアミン(3.2 mL)のテトラヒドロフラン(8 mL)溶液を氷 10 冷し、n-ブチルリチウム(1.58Mヘキサン溶液、15 mL)を滴下した。滴下終了後、 15分間撹拌し、反応溶液を-78℃に冷却した。本溶液に対し、2',3',5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]イノシン(5.0 g)のテトラヒドロフラン(20 mL) 溶液を10分間かけて滴下し、滴下終了後、1時間撹拌した。さらに、-78℃下、反 広盗液に対しジプロモテトラフルオロエタン(2.9 m L)を滴下し、滴下終了後2時 間撹拌した。反応混合物に対し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホル ム抽出を行った。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 ろ過後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル. ヘキサン/酢酸エチル=3/1~1/1) により精製し、目的物(4.8 g) を淡黄色固体と して得た。

20 ¹H NMR (400 MHz, CDCl₂) δ ppm 13.21 (s. 1H), 8.33 (s. 1H), 5.96 (d. J = 5.0 Hz. 1H), 5.30-5.32 (m, 1H), 4.46-4.45 (m, 1H), 4.04-3.98 (m, 1H), 3.98-3 .96 (m. 1H), 3.72-3.69 (m. 1H), 0.93 (s. 9H), 0.83 (s. 9H), 0.77 (s. 9H), 0.13 (s, 3H), 0.12 (s, 3H), 0.01 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.08 (s. 3H). -0 .34 (s. 3H).

25 MS (RSI+) 689 (M+1, 76%).

参考例22

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]イノシン

5 (-)ーイノシン (22.7 g) のN、Nージメチルホルムアミド (600 mL) 溶液にte rt-ブチルジメチルクロロシラン (76.6 g) とイミダゾール (69.3 g) を加え、生じた溶液を25℃で18時間撹拌した。反応溶液に水を加えてクロロホルム抽出を行なった。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、減圧濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル10 , ヘキサン/酢酸エチル= 3/1~クロロホルム/メタノール= 10/1) により精製して、表類の目的物(50.2 g)を得た。

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 8.24 (s, 1H), 8.11 (s, 1H), 6.01 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 4.51-4.49 (m, 1H), 4.31-4.29 (m, 1H), 4.14-4.12 (m, 1H), 4.02-3 .98 (m, 1H), 3.81-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.81 (s, 9H),

15 0.15 (s, 3H), 0.14 (s, 3H), 0.10 (s, 3H), 0.09 (s, 3H), -0.01 (s, 3H), -0.1 8 (s, 3H).

MS (ESI+) 611 (M++1, 100%).

参考例23

20 2', 3', 5'-トリー0-[tert-ブチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロ メチル-8 - プロモイノシン

窒素雰囲気下、2',3',5'-トリー(lert-プチル(ジメチル)シリル]-1-メチル-2-トリフルオロメチルイノシン (883 mg) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液 に、0℃で、tert-プチルリチウム(1.50Mペンタン溶液、2.6 mL)をゆっくり滴下 5 して1.5時間撹拌した。-78℃に冷却して1.2-ジプロチ-1.1.2.2-テトラフルオロエ タン (617 μL) のテトラヒドロフラン (2 mL) 溶液をゆっくり滴下して 1 時間 撹拌した。その後5時間かけて25℃に昇温した。飽和塩化アンモニウム水溶液(10 mL)を注いでから反応溶液を減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水 (100 mL)を加え 、酢酸エチル(80 mL)にて2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 10 、ろ過後、減圧濃縮して粗生成物(981 mg)を得た。窒素雰囲気下、本粗生成物(981 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に水素化ナトリウム (6 2 mg) を加えて25℃で30分間撹拌した後、ヨウ化メチル(404 μL)を滴下して25 ℃で終夜撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液 (2 mL) を注いでから反応溶媒 を滅圧濃縮し、残渣に飽和重曹水 (50 mL) を加え、酢酸エチル (50 mL) にて 2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ渦後、減圧濃縮して残渣を カラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル= 200/1~10/1) で精製して目的物 (398 mg) を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDC1₃) δ ppm 6.02 (d, J = 6.9 Hz, 1H), 5.20 (dd, J = 4.4, 7.0Hz, 1H), 4.35-4.34 (m. 1H), 4.08-4.03 (m. 1H), 3.91-3.84 (m. 1H), 3.7 20 9 (s. 3H), 3.73-3.65 (m. 1H), 0.96 (s. 9H), 0.89 (s. 9H), 0.78 (s. 9H), 0. 15-0.02 (m, 12H), -0.08 (s, 3H), -0.34 (s, 3H). MS (ESI+) 771 (M++1, 81%).

参老例24

15

2', 3', 5'-トリ-0-[tert-プチル(ジメチル)シリル]-2-トリフルオロメチルイノ 25

窒素雰囲気下、5-アミノイミダゾール-4-カルポキシアミド-1-8-D-リポフラ ノサイド (1,03 g) のエタノール (15 m I.) 溶液に、21重量%ナトリウムエトキシ ド/エタノール溶液 (15 mL) をゆっくり加えて25℃で30分間撹拌した。次にト リフルオロ酢酸エチル(4.8 mL)をゆっくり加えて、80℃で8時間加熱撹拌した 。25℃に冷却後、反応溶液を2N塩酸で中和して、pH5に調製した後、さらに飽和 重曹水を加えてpH8とした。反応溶媒を減圧留去し、水を加えて析出した固体を減 取し、トルエンで洗浄した。十分に減圧乾燥を行って粗生成物 (0.93 g) を得た。 10 次に本粗生成物 (0.93 g) のN, N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に、 イミダゾール (2.26 g) 、tert-ブチルジメチルクロロシラン (2.50 g) 、および 4- (ジメチルアミノ) ピリジン (100 mg) を加えて25℃で終夜撹拌した。反応溶媒 を減圧留去し、飽和重曹水 (80 mL) を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽 出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ渦後、減圧濃縮を行った。続いて 15 、再び残渣をN, N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液にし、イミダゾール (2.26 g) 、tert-プチルジメチルクロロシラン (2.50 g) 、4- (ジメチルアミノ) ピリジン (100 mg) を加えて25℃で終夜撹拌することを繰り返した。反応溶媒を 滅圧留去し、飽和重曹水 (80 mL) を加えて酢酸エチル (80 mL) にて2回抽出 した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過後、減圧濃縮を行って残渣をカラ

¹H NMR (300 MHz, CDCl₁) δ ppm 8.37 (s, 1H), 5.99 (d, J = 4.4 Hz, 1H), 4.54 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.31 (t, J = 4.2 Hz, 1H), 4.16-4.15 (m, 1H), 4.06-4. 01 (m, 1H), 3.83-3.78 (m, 1H), 0.96 (s, 9H), 0.93 (s, 9H), 0.83 (s, 9H), 0.55 .17-0.07 (m, 12H), 0.00 (s, 3H), -0.15 (s, 3H)

で精製して目的物 (1.83 g) を得た。

PCT/JP2004/006104

MS (ESI+) 679 (M++1, 100%).

参考例25

. 5

8-プロモ- ?-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, ?-ジヒ ドロ-6 H-プリン-6-オン



参考例26の化合物(580 mg)を出発原料として、参考例14と同様の方法で合成を実施し、表類の目的物(61 mg)を白色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.44 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.26 (t, J = 8.5 H 10 z, 1H), 7.16 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.50 (t, J = 7.6 Hz, 1H), 5.81 (s, 2H), 3.72 (s. 3H).

MS (ESI+) 423 (M++1, 46%).

参考例26

15 8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン



窒素雰囲気下、7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン(4.80g)のテトラヒドロフラン(300 mL) 溶液に、0℃下、tert-ブチルリチウム(1.49Mベンタン溶液, 29.4 mL)をゆっくり加え、2時間撹拌した。次に-10℃で1,2-ジブロモ-1,1,2,2-テトラフルオロエタン(6.37 mL)を加えて、その後、0℃で3時間撹拌した。反応溶液に飽和重曹水を加えてテトラヒドロフランを減圧留去し、ジエチルエーテルで洗浄した。希塩酸を加えて酸性にして、クロロホルム(100 mL)にて3回抽出した。有機層を飽和

食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥、ろ過し、減圧濃縮を行った。残渣を カラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸 = 100/1~25/1)で 精製して目的物(1.11g)を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₄) δ ppm 7.55 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.6 5 Hz, 1H), 7.29-7.25 (m, 1H), 6.65 (d, J = 7.7 Hz, 1H), 5.69 (s, 2H), 3.34 (s, 1H).

MS (ESI+) 409 (M++1, 14%).

参考例27

10 7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-トリフルオロメチル-1, 7-ジヒドロ-6 H-プリン-6-オン



窒素雰囲気下、4ーアミノー1ー(2ークロロベンジル)-5ーイミダゾールカ ルボキサミド (5.01 g)、トリフルオロアセタミド (22.6 g)、トリフルオロ酢酸 15 (1.54 mL) の混合物を、160℃で1時間撹拌した。放冷後、ジエチルエーテル (5 0 mL) を加え10分間加熱還流し、放冷後固体をろ取した。固体にアセトニトリル (25 mL)を加え10分間加熱還流し、放冷後固体をろ取、乾燥して表題の目的物 (4.97 g)を白色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d₄) δ ppm 13.8 (s, 1H), 8.49 (s, 1H), 7.53 (d, J = 7 20 .9 Hz, 1H), 7.36 (t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.29 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.90 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 5.72 (s, 2H).

MS (ESI+) 329 (M++1, 50%).

参考例28

25 4-アミノ-1-(2-クロロベンジル)-5-イミダゾールカルボキサミド

参考例29の化合物 (27.0g) を出発原料として、文献(例えばWO99/03858等) に記載されたものと同様の方法で合成を実施し、表題の目的物 (17.0g) を白色固体として得た。

5 1 H NMR (400 MHz, DMSO-d_e) δ ppm 7.50 (s, 1H), 7.44 (d, J = 7.1 Hz, 1H), 7. 30-7.24 (m, 2H), 6.77 (s, 2H), 6.61-6.59 (m, 1H), 5.51 (s, 2H), 5.22 (s, 2 H).

MS (BSI+) 251 (M++1, 26%).

10 参考例29

4-ペンジリデンアミノ-1-(2-クロロペンジル)-5-イミダゾールカルボ キサミド

参考例30の化合物 (21.4 g) を出発原料として、文献(例えばWO99/03 15 858等) に記載されたものと同様の方法で合成を実施し、表題の目的物 (27.4 g) を白色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_8) δ ppm 9.25 (s, 1H), 8.18 (s, 1H), 8.00 (d, J = 7 .4 Hz, 1H), 7.95 (s, 1H), 7.60-7.49 (m, 6H), 7.37-7.32 (m, 2H), 6.62 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 5.74 (s, 2H).

20 MS (ESI+) 339 (M++1. 55%).

参考例30

4-ペンジリデンアミノ-5-イミダゾールカルボキサミド

4-アミノイミダゾール-5-カルボキサミド 塩酸塩 (32.6 g) を出発原料として、 文献 (WO99/03858等) に配載されたものと同様の方法で合成を実施し、 表頭の目的物 (33.9 g) を白色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ ppm 13.0 (s, 1H), 9.17 (s, 1H), 8.00-7.98 (m, 2H), 7.83 (s, 1H), 7.73 (s, 1H), 7.66 (s, 1H), 7.56-7.51 (m, 3H).

10 実施例16

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェノキシ-1, 7-ジヒドロ-6E-プリン-6-オン



tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキ 5 シ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート(4.30 g)の 1,4-ジオキサン溶液(20 mL)に4N塩酸/1,4-ジオキサン溶液(30 m L)を加え、25℃で4時間撹拌した。残渣に飽和重曹水(100 mL)を加え、溶液を アルカリ性とし、クロロホルム(50 mL)で2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し、ろ渦後、ろ液を減圧濃縮して表類の目的物(3.55 g)を得た。

20 ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.44-7.38 (m, 3H), 7.28-7.16 (m 5H), 6.82 (d , J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.50 (m, 2H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.6.-5-1.55 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H)

MS (ESI+) 465 (M++1, 35%) .

238

実施例 16 と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例 $17\sim61$ の化合物を合成した。

実施例番号	R ¹	R ²	原料参考例番号
実施例17	CH ₃	{D°	参考例32
実施例18	CH ₃	(N)O	参考例 3 3
実施例19	CH ₃	Q_0Q^0	参考例 3 4
実施例20	CH ₃		参考例 3 5
実施例21	CH ₃	_F ○O°	参考例36
実施例22	CH₃	\bigcirc CH3	参考例 3 7
実施例23	СН₃	ĈH₃	参考例 3 8
実施例24	CH₃	H³C O	参考例 3 9
実施例25	CH ₃	СН₃О	参考例 4 0
実施例26	CH3CH2OC(O)CH2	PhO	参考例 4 1
実施例27	HOC(O)CH ₂	PhO	参考例 4 2
実施例28	H	соон	参考例 4 3
実施例29	NNN	CN	参考例44
実施例30	HOC(O)CH ₂	CONH ₂	参考例 4 5
実施例31	CH ₃	PhC(O)	参考例 4 6

実施例番号	R^1	R ²	原料参考例番号
実施例32	СНз	و کیکر ا	参考例 4 7
実施例33	CH ₃	O Sy	参考例48
実施例34	CH ₃	CN	参考例49
実施例35	CH ₃	C(O)CH ₃	参考例50
実施例36	CH ₃	SCH₃	参考例 5 1
実施例37	CH ₃	S(O) ₂ CH ₃	参考例52
実施例38	CH ₃	S(O) ₂ Ph	参考例53
実施例39	CH ₃	SPh	参考例 5 4
実施例40	CH ₃		参考例 5 5
実施例41	CH ₃	² N	参考例 5 6
実施例42	CH ₃	OMe	参考例 5 7
実施例43	CH ₃	OHO	参考例 5 8
実施例44	СН₃	OEt OOEt	参考例 5 9
実施例45	CH₃	F ₃ CO 0	参考例60
実施例46	CH ₃	OCF ₃	· 参考例 6 1
実施例47	CH ₃	NC O	参考例62
実施例48	CH₃	FO	参考例 6 3 ·

実施例番号	R ¹	R ²	原料参考例番号
実施例49	CH ₃	MeO	参考例 6 4
実施例50	СН₃	MeO O O O O O O O O O O O O O O O O O O	参考例 6 5
		o^	
実施例51	CH₃	CNOO	参考例66
実施例52	CH ₃	OMe	参考例80
実施例53	CH ₃	MeO O	参考例81
実施例54	CH ₃	F ₃ C O	参考例82
実施例55	CH ₃	MeO O	参考例83
実施例56	CH ₃	OMe O	参考例84
実施例57	CH ₃	MeO_O	参考例85
実施例58	CH₃	MeO O	参考例86
実施例59	CH ₃	ÇO°	参考例87
実施例60	СНз	F ₃ CO O	参考例88
実施例61	CH ₃	EtO O	参考例 8 9

実施例17

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.83-6.7 4 (m, 3H), 6.65 (dd, J=2.4, 8.2 Hz, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.51-5.50 (m, 2H),

5 3.60 (s, 3H), 3.39-3.24 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.92-2.85 (m, 2H), 2.6 9-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H), 1.25-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 509 (M*+1, 34%) .

実施例18

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 8.56-8.51 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.43-7.3 10 6 (m, 2H), 7.23-7.19 (m, 2H), 6.84-6.81 (m, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.26-3.24 (m, 1H), 3.89-3.86 (m, 2H), 2.70-2.63 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.60-1.58 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H). MS (ESI+) 466 (M+1, 11%)

実施例19

15 ¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.23-7.01 (m, 9H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.26-3. 24 (m, 1H), 2.93-2.87 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.66-1.58 (m, 2H), 1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 557 (M⁴+1, 20%).

20 実施例20

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.36 (m, 3H), 7.20-7.17 (m, 4H), 6.87-6.8 2 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.32-3.27 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz, 1H), 1.72-1.66 (m, 1H), 1.64-1.51 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

25 MS (ESI+) 499 (M++1, 100%) .

実施例21

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.40 (m, 1H), 7.27-7.20 (m, 4H), 7.12-7.0 9 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.50 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.42-3 .37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.88 (m, 2H), 2.65 (dd, J=8.8, 12.2Hz 30 , 1H), 1.90-1.85 (m, 1H), 1.71-1.66 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

243

MS (ESI+) 483 (M+1, 100%) .

実施例22

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.13 (m, 6H), 6.86-6.8 3 (m, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 2.21 (s, 3H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.66-1.52 (m, 2H), 1.22-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 479 (M+1, 29%) .

実施例23

¹H NMR (300MHz, CDCl₂) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 7.07-7.0 10 0 (m, 3H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.52-5.50 (m, 2H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3 .34 (m, 1H), 3.27-3.23 (m, 1H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.57 (m, 2H), 1.22-1.18 (m, 1H). MS (ES1+) 479 (M⁴+1, 30%).

実施例24

15 'H NMMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.27-7.16 (m, 6H), 6.82 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H)

20 MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

実施例25

¹H NMR(300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.44-7.35 (m, 2H), 7.25-7.19 (m, 2H), 7.11-7.0 (m, 2H), 7.04-7.00 (m, 1H), 6.90-6.88 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.49-3.47 (m, 1H), 3.48 (s, 3H), 3.35-3.33 (m, 1H), 3.00-2.91 (m,

25 2H), 2.76-2.69 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.63 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

MS (ESI+) 479 (M+1, 31%) .

実施例26

¹H NMR(400MHz, DMSO-d₈) δ ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 3H), 7.14-7 30 .09 (m, 2H), 6.70-6.65 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 4.79 (s, 2H), 4.06 (q, J=7.1

244

MS (ESI+) 537 (M++1, 100%) .

5 実施例27

'H NMR (400MHz, DMSO-d₄) δ ppm 7.57-7.52 (m, 3H), 7.41-7.36 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 2H), 6.88-6.82 (m, 1H), 5.46 (s, 2H), 4.82 (s, 2H), 3.59-3.54 (m, 1H), 3.18-3.13 (m, 1H), 3.14-3.09 (m, 2H), 2.92-2.87 (m, 1H), 1.97-1.92 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.55-1.50 (m, 2H), 2H).

10 MS (ESI+) 509 (M+1, 100%) .

実施例28

¹H NMR (300MHz, DMSO-d_e) δ ppm 7.51 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.25 (m, 2H), 6. 87-6.81 (m, 1H), 5.53 (s, 2H), 3.68-3.66 (m, 1H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.18-3.11 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.95-1.93 (m, 1H), 1.73-1.71 (m, 1H), 1.5 15 6-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 403 (M++1, 100%) .

実施例29

¹H NMR (400MHz, CD, 0D) δ ppm 8.29-8.24 (m, 1H), 7.89-7.84 (m, 2H), 7.60-7.5 5 (m, 1H), 7.55-7.50 (m, 1H), 7.35 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 8.

20 0 (d, J=8.0Hz, 1H), 5.52 (s, 2H), 5.12 (s, 2H), 3.71-3.66 (m, 1H), 3.43-3.
38 (m, 2H), 3.20-3.15 (m, 1H), 2.95-2.90 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.731.68 (m, 1H), 1.57-1.52 (m, 2H).

MS (ESI+) 518 (M++1, 100%) .

実施例30

25 'H NMR (400MHz, CD₃0D) δ ppm 7.42-7.37 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.90-6.8 5 (m, 1H), 5.54 (s, 2H), 5.10 (s, 2H), 3.70-3.65 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.20-3.15 (m, 2H), 2.98-2.93 (m, 1H), 2.05-2.00 (m, 1H), 1.77-1.72 (m, 1H), 1.62-1.57 (m, 2H).

MS (ESI+) 460 (M+1, 100%) .

30 実施例31

245

¹H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 8.03-8.01 (m, 2H), 7.69-7.64 (m, 1H), 7.53-7.3 8 (m, 3H), 7.26-7.21 (m, 2H), 6.89-6.87 (m, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.56-3.54 (m, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 2.99-2.95 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 1.93-1.91 (m, 1H), 1.67-1.60 (m, 2H), 1.27-1.25 (m, 1H).

5 MS (ESI+) 477 (M++1, 100%) .

実施例32

¹H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 8.63 (s, 1H), 8.05–7.96 (m, 4H), 7.74–7.64 (m, 2H), 7.42–7.39 (m, 1H), 7.24–7.18 (m, 2H), 6.72 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.54–5. 53 (m, 2H), 4.07 (s, 3H), 3.29–3.27 (m, 1H), 3.16–3.14 (m, 1H), 2.83–2.81

10 (m, 2H), 2.66-2.59 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.62-1.49 (m, 2H), 1.20-1. 18 (m, 1H).

MS (ESI+) 563 (M++1, 100%) .

実施例33

¹H NMR (300MHz, CDCl₁) δ ppm 8.13 (s, 1H), 7.92-7.83 (m, 3H), 7.67-7.64 (m, 1E), 7.59-7.50 (m, 2E), 7.41-7.38 (m, 1H), 7.24-7.14 (m, 2H), 6.76 (d, J= 7.4Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.31-3.28 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 2.86-2.82 (m, 2H), 2.63-2.56 (m, 1H), 1.79-1.77 (m, 1H), 1.61-1.4 8 (m, 2H), 1.17-1.15 (m, 1H).

20 実施例34

'H NMR(300MHz, CDC1,) δ ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.29-7.18 (m, 2H), 6.77 (d, J=6.1Hz, 1H), 5.57 (s, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.53-3.48 (m, 1H), 3.42-3.38 (m, 1H), 3.03-2.89 (m, 2H), 2.78-2.71 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.71-1.60 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

25 MS (ESI+) 398 (M+1, 100%) .

実施例35

30

'H NMR (300MHz, CDC1,) δ ppm 7.42 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.80 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.60-5.59 (m, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.50-3.46 (m, 1H), 3.3 9-3.35 (m, 1H), 3.01-2.93 (m, 2H), 2.77 (s, 3H), 2.76-2.74 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.71-1.63 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M++1, 100%) .

実施例36

 $^{1} H \ \text{NMR} (300 \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}) \ \delta \text{ppm} \ 7.42-7.39 \ (\text{m}, \ 1\text{H}), \ 7.24-7.15 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 6.81 \ (\text{d}, \ 1\text{H}), \ 5.53-5.51 \ (\text{m}, \ 2\text{H}), \ 3.53 \ (\text{s}, \ 3\text{H}), \ 3.45-3.40 \ (\text{m}, \ 1\text{H}), \ 3.33-3.$

29 (m, 1H), 2.97-2.88 (m, 2H), 2.74-2.70 (m, 1H), 2.68 (s, 3H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.69-1.61 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 415 (M++1, 100%) .

実施例37

¹H NMR (300MHz, CDCl₂) δ ppm 7.45-7.42 (m, 1H), 7.27-7.19 (m, 2H), 6.79 (d, 10 J=7.3Hz, 1H), 5.59-5.58 (m, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.56 (s, 3H), 3.49-3.45 (m, 1H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 2H), 2.78-2.71 (m, 1H), 1.89-1.91 (m, 1H), 1.73-1.63 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 451 (W+1, 100%)

実施例38

- 20 MS (ESI+) 513 (M++1, 100%) .

実施例39

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.64-7.61 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7.1 ³ (m, 2H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.35-3. ³¹ (m, 1H), 3.23-3.19 (m, 1H), 2.89-2.83 (m, 2H), 2.66-2.59 (m, 1H), 1.8

25 2-1.80 (m, 1H), 1.64-1.55 (m, 2H), 1.20-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 481 (M+1, 25%).

実施例40

'H NMR(300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.44-7.41 (m, 1H), 7.25-7.19 (m, 2H), 7.10-7.0 9 (m, 2H), 6.88-6.86 (m, 1H), 6.36-6.34 (m, 2H), 5.56 (s, 2H), 3.50 (s, 3H

30), 3.42-3.34 (m, 2H), 2.97-2.94 (m, 2H), 2.79-2.72 (m, 1H), 1.82-1.62 (m,

247

3H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 438 (M++1, 100%) .

実施例41

'H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.24-7.19 (m, 2H), 6.87-6.8

5 5 (m, 1H), 5.54 (s, 2H), 3.68-3.62 (m, 2H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.43 (m, 1H), 3.31-3.30 (m, 1H), 2.94-2.91 (m, 2H), 2.73-2.69 (m, 1H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.27-2.23 (m, 2H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.68-1.58 (m, 2H), 1.26-1.24 (m, 1H).

MS (ESI+) 456 (M++1, 100%) .

10 実施例42

'H NMR(300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.97-7.93 (m, 1H), 7.88-7.87 (m, 1H), 7.53-7.3 9 (m, 3H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.83 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.1Hz, 1 H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.24-3.22 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.70-2.62 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H 15), 1.60-1.56 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 523 (M++1, 29%) .

実施例43

¹H NMR(300MHz, DMSO-d₈) ôppm 7.92-7.85 (m, 2H), 7.66-7.51 (m, 3H), 7.35-7 .26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.1Hz, 1H), 5.46 (s, 2H), 3.57 (s, 3H), 3.46-3.27 (m, 2H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.89-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.59-1.4

20 (m, 2H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.89-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.69-1.4 5 (m, 3H).

MS (ESI+) 509 (M+1, 56%) .

実施例44

¹H NMR(300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.97-7.95 (m, 1H), 7.86 (d, J=2.2Hz,1H), 7.52-5 (7.40 (m, 3H), 7.24-7.17 (m, 2H), 6.83 (d, J=7.1Hz,1H), 5.52-5.51 (m, 2H), 4.39 (dd, J=7.1, 14.3Hz, 2H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.25-3.23 (m, 1H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.65-1.5 (m, 2H), 1.40 (t, J=7.1Hz 3H), 1.22-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 537 (M⁴+1, 23%) .

30 実施例45

248

5 MS (ESI+) 549 (M+1, 33%) .

実施例46

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.43-7.18 (m, 7H), 6.87-6.84 (m, 1H), 5.54 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.39-3.35 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H),

10 1.65-1.57 (m, 2H), 1.25-1.20 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M++1, 31%).

実施例47

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.1 7 (n, 2H), 6.82 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.6Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.6Hz 15 , 1H), 3.63 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 1H), 2.93-2.86 (m, 2 H), 2.71-2.63 (m, 1H), 1.84-1.52 (m, 3H), 1.23-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 490 (M⁴+1, 54%).

実施例48

¹H NMR (300MHz, CDCl₁) δ ppm 7.43-7.33 (m, 2H), 7.24-7.16 (m, 1H), 7.05-6.9 20 6 (m, 3H), 6.83-6.80 (m, 2H), 5.55 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1 H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.85 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 1.86-1.84 (m, 1H), 1.67-1.55 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H),

MS (ESI+) 483 (M+1, 85%) .

25 実施例49

 1 H MMR (300MHz, CDCl,) δ ppm 7. 42–7. 39 (m, 1H), 7. 32–7. 16 (m, 3H), 6. 84–6. 7 5 (m, 4H), 5. 54 (d, J=17. 2Hz, 1H), 5. 48 (d, J=17. 2Hz, 1H), 3. 81 (s, 3H), 3 .62 (s, 3H), 3. 39–3. 35 (m, 1H), 3. 28–3. 23 (m, 1H), 2. 92–2. 84 (m, 2H), 2. 6 9–2. 62 (m, 1H), 1. 84–1. 82 (m, 1H), 1. 65–1. 58 (m, 2H), 1. 22–1. 20 (m, 1H).

30 MS (ESI+) 495 (M+1, 57%) .

実施例50

¹H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.16 (m, 2H), 6.85-6.8 1 (m, 1H), 6.38 (s, 2H), 6.37 (s, 1H), 5.54 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.1Hz, 1H), 3.78 (s, 6H), 3.60 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m,

5 1HD, 2.93-2.84 (m, 2HD, 2.69-2.62 (m, 1HD, 1.84-1.82 (m, 1HD, 1.67-1.58 (m, 2HD, 1.26-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 525 (M++1, 59%) .

実施例51

¹H NMR (300MHz, CDCl₁) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7 10 1 (m, 4H), 5.54 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.87-3.83 (m, 4 H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.28-3.24 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.92-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.84-1.82 (m, 1H), 1.65-1.52 (m, 2H),), 1.21-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 550 (M++1, 26%) .

15 実施例52

"H NMR (300MHz, CDCl₃) δ ppm 7. 42-7. 38 (m, 1H), 7. 23-7. 18 (m, 4H), 6. 99-6. 94 (m, 2H), 6. 84-6. 83 (m, 1H), 5. 54 (d, J=18. 1Hz, 1H), 5. 47 (d, J=18. 1Hz, 1H), 3. 78 (s, 3H), 3. 65 (s, 3H), 3. 38-3. 34 (m, 1H), 3. 26-3. 22 (m, 1H), 2. 90-2. 83 (m, 2H), 2. 67-2. 60 (m, 1H), 1. 85-1. 82 (m, 1H), 1. 65-1. 52 (m, 2H), 1. 25-1. 18 (m, 1H).

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

実施例53

¹H NMR(300MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.23-7.12 (m, 4H), 6.93-6.89 (m, 2H), 6.83-6.80 (m, 1H), 5.54 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.47 (d, J=17.4Hz,

25 1H), 3.82 (s, 3H), 3.61 (s, 3H), 3.38-3.34 (m, 1H), 3.25-3.21 (m, 1H), 2.91-2.84 (m, 2H), 2.68-2.61 (m, 1H), 1.85-1.82 (m, 1H), 1.65-1.44 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 495 (M+1, 100%) .

実施例54

30 H NMR (400MHz, CDCl₂) δ ppm 7.54-7.50 (m, 2H), 7.48-7.47 (m, 2H), 7.41 (dd,

J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.28-7.18 (m, 2H), 6.82 (dd, J=1.3, 7.3Hz, 1H), 5.51 (m, 2H), 3.64 (s, 3H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.27-3.24 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.66 (dd, J=9.0, 12.1Hz, 1H), 1.68-1.53 (m, 3H), 1.22-1.19 (m, 1H). MS (ESI+) 533 (M*+1, 100%).

5 実施例55

10 MS (ESI+) 525 (M+1, 100%) .

実施例56

'H. NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.37 (dd, J=1.6, 7.8Hz, 1H), 7.27-7.16 (m, 3H), 6.81-6.77 (m, 4H), 5.52-5.42 (m, 2H), 4.11-4.09 (m, 2H), 3.74-3.71 (m, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.43 (s, 3H), 3.45-3.38 (m, 1H), 3.25-3.15 (m, 1H), 15 2.87-2.84 (m, 2H), 2.68-2.63 (m, 1H), 1.86-1.82 (m, 1H), 1.63-1.58 (m, 1H), 1.58-1.51 (m, 1H), 1.22-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 539 (M*+1, 100%).

実施例57

'H NMCR (400MHz, CDCl₂) δ ppm 8.06 (dd, J=1.6, 7.8Hz, 1H), 7.61-7.60 (m, 1H),

7.40 (dd, J=1.7, 7.7Hz, 1H), 7.36-7.32 (m, 1H), 7.23-7.19 (m, 3H), 6.84 (dd, J=1.6, 7.2Hz, 1H), 5.55-5.45 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.64 (s, 3H),

3.38-3.50 (m, 1H), 3.23-3.20 (m, 1H), 2.89-2.82 (m, 2H), 2.68-2.63 (m, 1H), 1.87-1.82 (m, 1H), 1.63-1.56 (m, 2H), 1.25-1.18 (m, 1H).

25 実施例 5 8

"H NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm 8.12-8.09 (m, 2H), 7.41 (dd, J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.33-7.31 (m, 2H), 7.24-7.19 (m, 2H), 6.83-6.82 (m, 1H), 5.55-5.46 (m, 2H), 3.94 (s, 3H), 3.63 (s, 3H), 3.40-3.37 (m, 1H), 3.28-3.25 (m, 1H), 2.91-2.85 (m, 2H), 2.69-2.63 (m, 1H), 2.27-1.85 (m, 1H), 1.67-1.43 (m, 30 2H), 1.21-1.19 (m, 1H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

実施例59

'H NMR (300MHz, CDCl,) 6 ppm 7. 42-7. 39 (m, 1H), 7. 23-7. 16 (m, 2H), 6. 87-6. 81 (m, 2H), 6. 76-6. 66 (m, 2H), 5. 51-5. 49 (m, 2H), 4. 26 (s, 4H), 3. 67-3. 36 (m, 5 1H), 3. 59 (s, 3H), 3. 39-3. 35 (m, 1H), 3. 28-3. 23 (m, 1H), 2. 92-2. 88 (m, 2H), 2. 68-2. 61 (m, 1H), 1. 85-1. 82 (m, 1H), 1. 65-1. 45 (m, 2H), 1. 26-1. 21 (m. 1H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 11%) .

実施例60

10 'H NMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.27-7.16 (m, 6H), 6.82 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.48 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.26 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.29-3.25 (m, 1H), 2.94-2.84 (m, 2H), 2.69-2.62 (m, 1H), 1.85-1.83 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H), 1.26-1.18 (m, 1H).

MS (ESI+) 549 (M+1, 33%).

15 実施例 6 1

'H NMR(300MHz, CDCl,) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.31-7.16 (m, 3H), 6.84-6.7
4 (m, 4H), 5.57-5.44 (m, 2H), 4.03 (dd, J=6.9, 13.9Hz, 2H), 3.61 (s, 3H),
3.39-3.35 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.92-2.89 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H),
1.84-1.81 (m, 1H), 1.67-1.57 (m, 2H), 1.41 (t, J=6.9Hz, 3H), 1.26-1.24 (
20 n, 1H).

MS (ESI+) 509 (M++1, 12%) .

実施例62

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-フェノ 25 キシ-1, 7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン



実施例16と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例62の化合物を

合成した。

'H NHR (300MHz, CDC1,) δ ppm 7.40 (t, J=7.9Hz, 2E), 7.27-7.08 (m, 6H), 6.70 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.3Hz, 1H), 5.35 (d, J=16.3Hz, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.39-3.36 (m, 1H), 3.29-3.24 (m, 1H), 2.92-2.82 (m, 2H), 2.71-2.63 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.85-1.81 (m, 1H), 1.65-1.53 (m, 2H), 1.27-1.21 (m, 1H).

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

実施例63

10 8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(3-メ トキシフェノキシ) -1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

実施例16と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例63の化合物を 合成した。

15 H NMR (300MHz, CDC1₃) δ ppm 7.32-7.12 (m, 4H), 6.83-6.69 (m, 4H), 5.41-5.32 (m, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.59 (s, 3H), 3.40-3.29 (m, 2H), 2.93-2.86 (m, 2H), 2.71-2.64 (m, 1H), 2.37 (s, 3H), 1.88-1.85 (m, 1H), 1.65-1.43 (m, 2H), 1.26-1.21 (m, 1H).

MS (BSI+) 475 (M+1, 14%) .

室施例64

20

8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェノ キシ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン 塩酸塩

253

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル)カルパメート (0.75 g) の2-プロパノール溶液 (9.5 mL) に、塩酸 (2N, 0.80 mL) を室温で加え、85℃で30分間加熱撹拌した。反応液を室温まで徐々に冷却し、結晶を適取、乾燥すること5 によって表題の化合物 (625 mg)を白色結晶として得た。

10 MS (ESI+) 465 (M+1, 100%) .

実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例65~94の化合物を合成した。

254

実施例番号	R ²	原料参考例番号
実施例65	MeO O	参考例 6 4
実施例66	но 💍 О	参考例90
実施例67	EtO O	参考例89
実施例68	7°00°	参考例 9 1
実施例69	$\sim_{\rm o}$ $\bigcirc_{\rm o}$	参考例 9 2
実施例70	\sim $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$	参考例93
実施例71	7000	参考例94
実施例72	^°\0°	参考例 9 5
実施例73	$\triangle_0 \bigcirc_0$	参考例9 6
実施例74	$\Box_{\mathbf{o}}\bigcirc_{\mathbf{o}}$	参考例97.
実施例75	ED,	参考例32
実施例76	F _Y O _O O	参考例 9 8
実施例77	F₃CO ()0	参考例 6 0

R ²	原料参考例番号
F COO	参考例 9 9
F ₃ C_0 0	参考例100
F FF OO	参考例101
F 0 0	参考例102
_F √ _F ° ○°	参考例103
но Со	参考例104
MeO CO	参考例105
MeO O	参考例106
но 🎧	参考例107
`s O	参考例108
EtO O	参考例109
но	参考例110
	FOOD OF FOOD O

実施例番号	R ²	原料参考例番号
実施例90	MeO	参考例 5 7
実施例91	F,OOO	参考例111
実施例92	MeO	参考例112
実施例93	○ NH	参考例132
実施例94	CH ₂	参考例127

実施例65

"H NMR (400MHz, DMSO-d_b) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.41-7.28 (m, 3H), 6.93-6.87 (m, 4H), 5.48 (d, J=17.4Hz, 1H), 5.43 (d, J=17.4Hz, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.32-3.24 (m, 1H), 3.13-3.04 (m, 2H), 2.85-2.76 (m, 1H), 1.97-1.90 (m, 1H), 1.72-1.64 (m, 1H), 1.58-1.52 (m, 1H), 1.48-1.40 (m, 1H).

10 実施例66

'H NMR (300MHz, DMSO-d₀) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.36-7.22 (m, 3H), 6.85 (d, J=7.1Hz, 1H), 6.76-6.69 (m, 3H), 5.48 (d, J=18.1Hz, 1H), 5.42 (d, J=18.1Hz, 1H), 3.59-3.55 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.16-3.05 (m, 2H), 2.85-2.83 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.70-15 1.68 (m, 1H), 1.56-1.47 (m, 3H).

MS (ESI+) 481 (M+1, 100%).

実施例67

'H NMR (300MHz, DMSO-d_e) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (t, J=7.5Hz, 1H), 7.40-

7.25 (m, 3H), 6.91-6.78 (m, 4H), 5.45 (s, 2H), 4.05 (dd, J=6.8, 13.8Hz, 2H), 3.60-3.59 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.55-1.46 (m, 2H), 1.34 (t, J=6.8Hz, 3H).

.5 MS (ESI+) 509 (M+1, 12%) .

実施例68

'H NMR(300MHz, DMSO-d_a) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52-7.48 (m, 1H), 7.37-7.24 (m, 3H), 6.88-6.76 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 4.66-4.57 (m, 1H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.01 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 10 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.68-1.66 (m, 1H), 1.51-1.47 (m, 2H), 1.27 (d, J=6.0Hz, 6H).

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

実施例69

20 実施例70

25 3H), 1.53-1.38 (m, 4H), 0.94 (t, J=7.3Hz, 3H).

MS (ES1+) 537 (M+1, 100%) .

実施例71

30

'H NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8.21 (br, 3H), 7.50 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.38-7.24 (m, 3H), 6.90-6.77 (m, 4H), 5.43 (s, 2H), 3.76-3.73 (m, 2H), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.81-

258

2.79 (m, 1H), 2.06-1.89 (m, 2H), 1.69-1.66 (m, 1H), 1.52-1.46 (m, 2H), 0.97 (d, J=6.6Hz, 6H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

実施例72

5 H NMR (300MHz, DMSO-d_b) δ ppm 8.32 (br, 3H), 7.50 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.37-7.24 (m, 3H), 6.89-6.83 (m, 3H), 6.78 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.81 (d, J=7.0Hz, 2H), 3.55-3.51 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.10-3.04 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.87 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.35 (m, 2H), 1.23-1.21 (m, 1H), 0.55-0.53 (m, 2H), 0.34-0.31 (m, 2H).

MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

実施例73

"H NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8.08 (br, 3H), 7.52-7.49 (m, 1H), 7.41-7.24 (m, 3H), 7.03-6.98 (m, 2H), 6.90-6.87 (m, 1H), 6.78-6.75 (m, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.88-3.84 (m, 1H), 3.52-3.47 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.07-3.03 (m, 2H), 2.81-2.78 (m, 1H), 1.92-1.89 (m, 1H), 1.70-1.68 (m, 1H), 1.51-1.46 (m, 2H), 0.80-0.76 (m, 2H), 0.69-0.65 (m, 2H).

MS (ESI+) 521 (M*+1, 100%)

実施例74

- 20 H NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8. 20-8. 13 (m, 3H), 7. 51 (d, J=7. 5Hz, 1H), 7. 37-7. 24 (m, 3H), 6. 90-6. 76 (m, 4H), 5. 43 (s, 2H), 4. 73-4. 64 (m, 1H), 3. 52-3. 50 (m, 1H), 3. 45-3. 43 (m, 1H), 3. 44 (s, 3H), 3. 05-3. 01 (m, 2H), 2. 83-2. 76 (m, 1H), 2. 44-2. 41 (m, 2H), 2. 07-2. 01 (m, 2H), 1. 90-1. 87 (m, 1H), 1. 82-1. 47 (m, 5H).
- 25 MS (ESI+) 535 (M+1, 100%) .

実施例75

30

'H NMR (300MHz, DMSO-d_o) δ ppm 8.33 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.5Hz, 1H), 7.36-7.26 (m, 2H), 7.00-6.96 (m, 2H), 6.83-6.74 (m, 2H), 6.10 (s, 2H), 5.45 (s, 2H), 3.57-3.54 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.30-3.27 (m, 1H), 3.14-3.04 (m, 2H), 2.86-2.80 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.71-1.69 (m, 1H), 1.58-1.46

(m. 2H).

MS (RSI+) 509 (M+1, 34%) .

実施例76

'H NMR (300MHz, DMSO-d_s) & ppm 8.36 (br, 3H), 7.58-7.50 (m, 2H), 7.36-7.16
 (m, 6H), 6.82 (d, J=6.4Hz, 1H), 5.46 (d, J=18.1Hz, 2H), 3.60-3.55 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.14-3.04 (m, 2H), 2.86-2.79 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.71-1.46 (m, 3H).

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

実施例77

10 'H NMR (300MHz, DMSO-d_p) δ ppm 8.22 (br, 3H), 7.62 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.52-7.45 (m, 2H), 7.41-7.24 (m, 4H), 6.78-6.76 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.54-3.50 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.80-2.78 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.52-1.47 (m, 2H).

MS (ESI+) 549 (M*1, 33%).

15 家施例78

'H NMR (300MHz, DMSO-d₄) δ ppm 8.35 (br, 3EO, 7.50 (d, J=7.5Hz, 1E), 7.40 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.34-7.24 (m, 2E), 7.03-6.93 (m, 3E), 6.85-6.80 (m, 1H), 6.59-6.57 (m, 0.25E), 6.40-6.38 (m, 0.5E), 6.22-6.20 (m, 0.25E), 5.44 (t, J=18.4Hz, 2E), 4.38-4.27 (m, 2E), 3.58-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3E), 3.28-3.26 (m, 1E), 3.13-3.06 (m, 2E), 2.82-2.80 (m, 1E), 1.90-1.88 (m, 2E), 3.28-3.26 (m, 1E), 3.13-3.06 (m, 2E), 2.82-2.80 (m, 1E), 1.90-1.88 (m, 2E), 3.28-3.26 (m, 3E), 3.28-3

MS (ESI+) 545 (M+1, 100%) .

1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.34 (m, 2H).

実施例79

30 実施例80

'H NMR (300MHz, DMSO-d_b) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.59 (t, J=8.5Hz, 1H), 7.52-7.48 (m, 1H), 7.36-7.26 (m, 5H), 7.03-7.01 (m, 0.25H), 6.86-6.84 (m, 0.5H), 6.82-6.79 (m, 1H), 6.68-6.66 (m, 0.25H), 5.44 (t, J=18.5Hz, 2H), 3.57-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.13-3.02 (m, 2H), 5 2.81-2.79 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 581 (M+1, 100%) .

実施例81

'H NMR (300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8.23 (br, 3H), 7.52-7.49 (m, 1H), 7.39 (t, 10 J=8.1Hz, 1H), 7.34-7.24 (m, 2H), 7.05-7.00 (m, 2H), 6.94-6.91 (m, 1H), 6.79-6.77 (m, 1H), 5.43 (s, 2H), 4.96-4.56 (m, 5H), 3.52-3.50 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.29-3.27 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 1.89-1.87 (m, 1H), 1.58-1.66 (m, 1H), 1.50-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 559 (M+1, 1003)

15 実施例82

-, ---

20

MS (ESI+) 557 (M+1, 100%) .

実施例83

25 J=8.9Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.71 (s, 2H), 3.54-3.48 (m, 1H), 3.46 (m, 3H), 3.35-3.30 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 2H), 2.83-2.79 (m, 1H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.59-1.52 (m, 1H), 1.45-1.44 (m, 2H).

MS (ESI+) 539 (M+1, 100%) .

実施例84

30 H NMR (400MHz, DMSO-d_s) δ ppm 8.19 (br, 3H), 7.52 (dd, J=1.4, 7.8Hz, 1H),

7. 41-7. 29 (m, 4H), 6. 97-6. 96 (m, 1H), 6. 94-6. 90 (m, 1H), 6. 79-6. 77 (m, 1H), 5. 45 (s, 2H), 4. 84 (s, 2H), 3. 72 (s, 3H), 3. 68-3. 55 (m, 1H), 3. 47 (s, 3H), 3. 35-3. 30 (m, 1H), 3. 10-3. 05 (m, 2H), 3. 04-3. 00 (m, 1H), 1. 91-1. 89 (m, 1H), 1. 71-1. 69 (m, 1H), 1. 55-1. 45 (m, 2H).

5 MS (ESI+) 553 (M+1, 100%).

実施例85

MS (ESI+) 553 (M+1, 100%) .

実施例86

(m. 2H).

10

- 15 H NMR (300MHz, DMSO-d,) δ ppm 8.17 (br, 3H), 7.52 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.43 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.36-7.23 (m, 4H), 7.15 (d, J=7.9Hz, 1H), 6.78 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.55 (s, 2H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.31-3.29 (m, 1H), 3.09-3.02 (m, 2H), 2.85-2.78 (m, 1H), 1.91-1.89 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.47 (m, 2H).
- 20 MS (ESI+) 495 (M+1, 100%).

実施例87

'H NMR (400MHz, DMSO-d_p) δ ppm 8.41 (br, 3H), 8.06 (d, J=8.6Hz, 2H), 7.62 (d, J=8.7Hz, 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.35-7.26 (m, 2H), 6.79 (d, J=6.4Hz, 1H), 5.43 (s, 2H), 3.55-3.52 (m, 1H), 3.50 (s, 3H), 3.31 (s, 3H), 3.30-

25 3.29 (m, 1H), 3.01-3.08 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 1.95-1.88 (m, 1H), 1.73-1.65 (m, 1H), 1.63-1.38 (m, 2H).

MS (ESI+) 543 (M+1, 100%) .

実施例88

"H NMR(300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8.23 (br, 3H), 7.51-7.49 (m, 1H), 7.37-7.27 30 (m, 3H), 6.89-6.86 (m, 1H), 6.80-6.79 (m, 1H), 6.88 (t, J=2.3Hz, 1H),

262

6.53-6.50 (m, 1H), 5.44 (s, 2H), 4.16 (dd, J=7.0, 14.2Hz, 2H), 3.55-3.50 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.28-3.26 (m, 1H), 3.07-3.04 (m, 2H), 2.80-2.68 (m, 3H), 2.41-2.36 (m, 2H), 1.94-1.90 (m, 3H), 1.70-1.67 (m, 1H), 1.55-1.44 (m, 2H), 1.12 (t, J=7.1Hz, 3H).

. 5 MS (ESI+) 607 (M+1, 100%) .

実施例89

MS (ESI+) 509 (M+1, 100%) .

MS (ESI+) 523 (M+1, 100%) .

実施例90

10

"H NMR(400MHz, DMSO-d,) \$\delta\rightarrow\$ 7.99 (br. 3H), 7.94-7.89 (m, 2H), 7.66-7.62 (br. 2H), 7.53-7.51 (m, 1H), 7.33-7.28 (m, 2H), 6.77 (dd, J=1.4, 7.9Hz, 1H), 5.44 (s, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.49 (s, 3H), 3.50-3.40 (m, 1H), 3.35-3.25 (m, 1H), 3.06-3.01 (m, 2H), 2.81-2.78 (m, 1H), 1.69-1.61 (m, 1H), 1.92-1.89 (m, 1H), 1.52-1.44 (m, 2H).

20 実施例91

MS (ESI+) 531 (M+1, 100%) .

実施例92

25

'H NMR (400 MHz, MeOH-d,) δ ppm 7.50-7.44 (m, 1H), 7.36-7.08 (m, 4H), 6.84-6.74 (m, 2H), 5.56 (s, 2H), 4.89-4.70 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.68-30 3.60 (m, 2H), 3.58 (s, 3H), 3.44-3.34 (m, 1H), 3.26-3.18 (m, 1H), 3.05-

2.92 (m, 1H), 2.90-2.79 (m, 1H), 2.78-2.66 (m, 1H), 2.30-2.12 (m, 2H), 2.10-2.01 (m, 1H), 1.84-1.72 (m, 1H), 1.68-1.53 (m, 2H).

MS (ESI+) 579 (M+1, 100%)

実施例93

5 H NMR (400 MHz, MeOH-d_s) δ ppm 7.50-7.13 (m, 9H), 5.56 (s, 2H), 3.80-3.69 (m, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.44-3.34 (m, 1H), 3.31-3.22 (m, 1H), 3.15-3.00 (m, 2H), 2.12-2.00 (m, 1H), 1.89-1.75 (m, 1H), 1.70-1.51 (m, 2H).

MS (ESI+) 464 (M++1, 100%)

実施例94

10 'H NMR (400 MHz, MeOH-d₄) δ ppm 7.48-7.40 (m, 1H), 7.38-7.05 (m, 7H), 6.98-6.88 (m, 1H), 5.58 (s, 2H), 4.31 (s, 2H), 3.78-3.69 (m, 1H), 3.68-3.59 (m, 2H), 3.65 (s, 3H), 3.49-3.36 (m, 1H), 3.05-2.95 (m, 1H), 2.13-2.00 (m, 1H), 1.82-1.70 (m, 1H), 1.69-1.52 (m, 2H)

MS (ES1+) 463 (M+1, 100%)

15

実施例95

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-フェノ キシ-1,7-ジヒドロ-6E-プリン-6-オン 塩酸塩

20 実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例95の化合物を 合成した。

"H NMR (400MHz, DMSO-d₂) \$\delta\ pm 8.25 (br, 3H), 7.51-7.45 (m, 2H), 7.34-7.28 (m, 3H), 7.22-7.06 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.41 (d, J=17.2Hz, 1H), 5.35 (d, J=17.2Hz, 1H), 3.56-3.53 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.30-3.27 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.91-1.88 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 2H), 2.33 (s, 3H), 1.91-1.88 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 2H)

MS (ESI+) 445 (M+1, 18%) .

1H), 1.68-1.65 (m, 1H), 1.54-1.40 (m, 2H).

264

実施例95と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例96~105の化 合物を合成した。

実施例番号	R ²	原料参考例番号
実施例96	но 😝 о	参考例114
実施例97	MeO O	参考例115
実施例98	EtO O	参考例116
実施例99	$\downarrow_{0} \bigcirc_{0}$	参考例 117
実施例100	O°O°	参考例118
実施例101	\bigcirc	参考例119
実施例102	F _Y O _O O	参考例120
実施例103	F ₃ CO O	参考例121
実施例104	MeO F	参考例122
実施例105	\mathcal{E}°	参考例123

5 MS (ESI+) 461 (M+1, 100%) .

実施例97

'H NMR (300MHz, DMSO-d_s) δ ppm 7.83 (br, 3H), 7.36 (t, J=7.9Hz, 1H), 7.26-7.05 (m, 3H), 6.92-6.84 (m, 3H), 6.55 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.41 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.34 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.77 (s, 3H), 3.54-3.51 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.23-3.17 (m, 1H), 3.04-2.97 (m, 2H), 2.80-2.74 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.84 (m, 1H), 1.69-1.60 (m, 1H), 1.51-1.40 (m, 2H).

MS (ESI+) 475 (M+1, 14%).

実施例98

10

20 実施例99

25 1.69-1.67 (m, 1H), 1.54-1.43 (m, 2H), 1.28 (d, J=5.8Hz, 6H).

MS (ESI+) 503 (M+1, 100%).

実施例100

30

'H NMR(300MHz, DMSO-d₆) δ ppm 8.34 (br, 3H), 7.35 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.23-7.07 (m, 3H), 6.88-6.83 (m, 3H), 6.60 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.44 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.36 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.83-4.81 (m, 1H), 3.59-3.56 (m, 1H), 3.45 (s,

266

3HD, 3.32-3.30 (m, 1HD, 3.14-3.07 (m, 2H), 2.85-2.81 (m, 1H), 2.35 (s, 3H), 1.94-1.92 (m, 3H), 1.73-1.43 (m, 9H).

MS (ESI+) 529 (M+1, 100%) .

実施例101

5 'H NMR (400MHz, DMSO-d_p) δ ppm 8.47 (br, 3H), 7.48-7.42 (m, 3H), 7.19-7.10 (m, 7H), 7.09-7.08 (m, 1H), 6.98-6.95 (m, 1H), 6.62 (d, J=7.6Hz, 1H), 5.46 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.37 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.71-3.60 (m, 1H), 3.44 (s, 3H), 3.36-3.23 (m, 1H), 3.19-3.06 (m, 2H), 2.88-2.79 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.95-1.87 (m, 1H), 1.79-1.69 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 1H), 1.49-1.38

10 (m, 1H).

MS (ESI+) 537 (M+1, 100%) .

実施例102

'H NMR (300MHz, DMSO-d₁) δ ppm 8.10 (br, 3H), 7.57-7.52 (m, 1H), 7.23-7.07 (m, 6H), 6.56 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.38 (s, 2H), 3.61-3.56 (m, 1H), 3.47 (s, 15 3H), 3.28-3.27 (m, 2H), 3.08-3.01 (m, 2H), 2.81-2.79 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.67-1.65 (m, 1H), 1.53-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 511 (M+1, 100%)

実施例103

¹H NMR (300MHz, DMSO-d_p) δ ppm 8.32 (br, 3H), 7.62 (t, J=8.2Hz, 1H), 7.46¹O 7.34 (m, 3H), 7.24-7.06 (m, 3H), 6.57 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.43 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.36 (d, J=17.0Hz, 1H), 3.58-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.27-3.25 (m, 1H), 3.11-3.04 (m, 2H), 2.83-2.76 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.69-1.67 (m, 1H), 1.53-1.41 (m, 2H).

MS (ESI+) 529 (M⁴+1, 100%).

25 実施例104

30

'H NNR (300MHz, DMSO-d,) δ ppm 8.36 (br, 3H), 7.33-7.28 (m, 1H), 7.23-7.06 (m, 4H), 6.88-6.81 (m, 1H), 6.60 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.42 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.34 (d, J=16.9Hz, 1H), 3.76 (s, 3H), 3.59-3.53 (m, 1H), 3.45 (s, 3H), 3.28-3.20 (m, 1H), 3.13-2.95 (m, 2H), 2.90-2.75 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 1.90-1.84 (m, 1H), 1.70-1.63 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.44-1.36 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.44-1.36 (m, 1H), 1.56-1.49 (m, 1H), 1.54-1.36 (m, 1H), 1.54-1

267

1H).

MS (ESI+) 493 (M+1, 100%) .

実施例105

10

実施例106

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-2-フェノキシ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン 塩酸塩

15 実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例106の化合物を合成した。

実施例64と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例107~108 の化合物を合成した。

	11.12 1101		
実施例番号	R ²	原料参考例番号	
実施例107	MeO O	参考例125	
実施例108	F _Y O _O O	参考例126	

実施例107

¹H NMR (400MHz, DMSO-d_o) δ ppm 8.18 (br, 3H), 7.60-7.57 (m, 1H), 7.41-7.36 (m, 1H), 7.25-7.22 (m, 1H), 6.93-6.86 (m, 3H), 6.71-6.68 (m, 1H), 5.40 (s, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.52-3.49 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.32-3.30 (m, 1H), 3.11-3.03 (m, 2H), 2.86-2.82 (m, 1H), 1.92-1.90 (m, 1H), 1.75-1.71 (m, 1H), 1.59-1.46 (m, 2H).

MS (ESI+) 513 (M+1, 100%) .

10 実施例108

'H NMR (400MHz, DMSO-d_g) δ ppm 8.15 (br, 3H), 7.59-7.49 (m, 2H), 7.22-7.12 (m, 5H), 6.69-6.65 (m, 1H), 5.42 (d, J=17.9Hz, 1H), 5.37 (d, J=17.9Hz, 1H), 3.51-3.48 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.30-3.28 (m, 1H), 3.10-3.02 (m, 2H), 2.85-2.80 (m, 1H), 1.90-1.88 (m, 1H), 1.73-1.71 (m, 1H), 1.55-1.47 (m, 2H).

MS (ESI+) 549 (M+1, 100%) .

実施例109

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-2-モルホ 20 リノ-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

8-[(3R)-3-アミノピベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6 (10 mg) にモルホリン (2 mL) を加え、封管中100℃で20時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却後、トルエン (20 mL) を加え減圧留去することを3回繰り返した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル,クロロホルム/メタノール = 8/1) で精製することによって、表題の化合物 (5 mg) を得た。

¹H NMR (300MHz, CDCl₁) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.22-7.14 (m, 2H), 6.84-6.8 1 (d, J=7.5Hz, 1H), 5.51-5.50 (m, 2H), 3.87-3.83 (m, 4H), 3.54 (s, 3H), 3. 10 46-3.45 (m, 1H), 3.31-3.30 (m, 1H), 3.23-3.20 (m, 4H), 2.97-2.93 (m, 2H), 2.76-2.68 (m, 1H), 1.80-1.74 (m, 3H), 1.26-1.24 (m, 1H). MS (ESI+) 458 (M+1.49%).

実施例110

15 8-[(3f)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-6H-ブリン-6-オン

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1,7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン(250 mg)のエタノール溶液 (2.0 mL) に(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート(291 mg)、ジイソプロピルエチルアミン(0.304 mL)を加え、密栓して反応被を100℃で3時間撹拌した。エタノールを減圧留去し、残渣に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノー

ル = 20/1) で分離・精製し、中間体を得た。中間体をメタノール(1.0 mL)に溶 解し、4N塩酸/1、4-ジオキサン溶液 (4.3 mL) を加え、反応液を室温で4 時間撹拌した。反応液に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、酢 酸エチルで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過 5 後、ろ液を減圧濃縮することで、表題の化合物 (44.1 mg) を得た。

¹H NMR (400 MHz, CDCI.) δ ppm 7.59-7.54 (m. 2H), 7.52-7.47 (m. 3H), 7.47-7 .42 (m, 1H), 7, 27-7, 22 (m, 2H), 6, 92-6, 87 (m, 1H), 5, 61-5, 56 (m, 2H), 3, 6 0-3.55 (m, 1H), 3.46 (s, 3H), 3.33-3.28 (m, 1H), 2.97-2.92 (m, 1H), 2.90-2 .85 (m, 2H), 1.95-1.90 (m, 1H), 1.70-1.65 (m, 1H), 1.47-1.42 (m, 1H), 1.3 10 0-1.25 (m. 1H).

MS (ESI+) 449 (M+1, 100%)

実施例111

20

メチル 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6. 15 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボキシレート

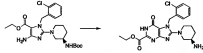
エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロペンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(478 mg) の 1 , 4-ジオキサン溶液(2 mL)にシアノギ酸メチル(0.397 mL)及び4N塩酸/ 1. 4 - ジオキサン溶液 (10 mL) を加え、封管中25℃で3日間放置した後に、7 0℃で10時間加熱撹拌した。反応溶液を減圧濃縮し、残渣に飽和重曹水(50 mL)を 加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルム(50 m L)で3回抽出した。有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。残渣をカラムクロマト グラフィー(シリカゲル、クロロホルム/メタノール=100/1~8/1)で精製して表 25 題の化合物 (63 mg) を得た。

¹H NMR (300MHz, CDCl₂) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.29-7.17 (m, 2H), 6.82 (d. J=5.9Hz, 1H), 5.56 (s, 2H), 4.03 (s, 3H), 3.80-3.76 (m, 1H), 3.34-3.41 (m, 1H), 3.31-3.20 (m, 2H), 3.02-2.95 (m, 1H), 2.12-2.10 (m, 1H), 1.74-1.72 (m, 2H), 1.59-1.57 (m, 1H).

MS (ESI+) 417 (M++1, 100%) .

5 実施例112

エチル 8-[(3R)-3-アミノピペリジン-I-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-2-カルボキシレート



実施例111と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例112の化合 10 物を合成した。

 $^{1}H\ NMR(300MHz,\ CDC1,) \ \delta\ ppm\ 7.\ 40-7.\ 37\ (m,\ 1HD,\ 7.\ 25-7.\ 15\ (m,\ 2H),\ 6.\ 82\ (d,\ J=7.\ 3Hz,\ 1HD),\ 5.\ 57\ (s,\ 2H),\ 4.\ 47\ (dd,\ J=7.\ 1,\ 14.\ 3Hz,\ 2H),\ 3.\ 79-3.\ 74\ (m,\ 1HD),\ 3.\ 35-3.\ 19\ (m,\ 2H),\ 3.\ 14-2.\ 90\ (m,\ 2H),\ 2.\ 08-2.\ 06\ (m,\ 1HD),\ 1.\ 74-1.\ 61\ (m,\ 3H),\ 1.\ 44-1.\ 40\ (t,\ J=7.\ 0Hz,\ 3H).$

15 MS (BSI+) 431 (M++1, 100%) .

実施例113

20

8-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-2-フェ ノキシ-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

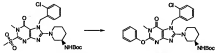
実施例111と同様の方法で、対応する参考例の化合物から実施例113の化合物を合成した。

¹H MMR(300MHz, CDCl₂) δ ppm 7.53-7.21 (m, 9H), 6.85-6.83 (m, 1H), 5.49 (s, 2H), 3.41-3.37 (m, 1H), 3.23-3.21 (m, 1H), 2.89-2.86 (m, 2H), 2.72-2.69

(m, 1H), 1.87-1.85 (m, 1H), 1.64-1.53 (m, 2H), 1.25-1.23 (m, 1H).
MS (RSI+) 451 (M⁴+1. 100%).

参考例31

5 tert-ブチル ((3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6 .7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル1ピベリジン-3-イルトカルパメート



フェノール(1.45 g)のテトラヒドロフラン溶液(40 mL)に60%含量の水素化ナトリウム(0.56 g)を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にtert-ブチ10 ル {(3R)-1-[7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル]ピペリジン-3-イル}カルパメート(3.85 g)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(50 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ15 過後、ろ液を減圧避縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1)で精製して、表題の目的物(4.30 g)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₁) & ppm 7.43-7.38 (m, 3H), 7.28-7.15 (m 5H), 6.76 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.39-3.34 (m, 1H), 3.00-2.93 (m, 3H), 1.71-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 565 (M++1, 100%) .

参考例31と同様の方法で、参考例32~39、参考例57、参考例59~66 25 、および参考例80~112の化合物を合成した。

参考例番号	R ²	参考例番号	R ²
参考例 8 5	MeOOO	参考例 9 6	$\triangle_0 \bigcirc_0$
参考例86	MeO	参考例 9 7	
参考例 8 7	(°C)°	参考例 9 8	F _Y O _Y O
参考例 8 8	F ₃ CO 0	参考例99	F O O
参考例89	EtO O	参考例100	F ₃ C_O
参考例 9 0	HO TO		F
参考例 9 1	Y°\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	参考例101	FF O
参考例 92	\sim \circ \circ \circ	参考例102	F
参考例 9 3	\sim	参考例103	$\sqrt{\frac{1}{2}}$
参考例 9 4		参考例104	но
参考例 9 5		参考例105	MeO O O

参考例番号	R ²	参考例番号	R ²
参考例106	MeO	参考例109	Eto
参考例107	но	参考例110	но
参考例108	·s · o	参考例111	F.O.O
	02	参考例112	MeO

参考例32

'H NMR (300 MHz, CDCl₁) & ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.24-7.15 (m 2H), 6.80-6.
74 (m, 3H), 6.66-6.63 (m, 1H), 6.00 (s, 2H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.60 (s, 3H), 3.
40-3.35 (m, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.66-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).
MS (ESI+) 609 (M+1, 100%)

参考例33

10 'H NMR (300 MHz, CDCl₁) δ ppm 8.55-8.52 (m, 2H), 7.68-7.65 (m, 1H), 7.42-7
.36 (m, 2H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.77 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.65 (s, 3H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

15 参考例34

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.34 (m, 3H), 7.22-7.01 (m, 9H), 6.76 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.77-4.75 (m, 1H), 3.76-3.74 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.40-3.36 (m, 1H), 3.04-2.95 (m, 3H), 1.72-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

20 参考例35

276

¹H NMR(400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.41–7.36 (m, 3H), 7.20–7.17 (m, 4H), 6.75 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.57–5.52 (m, 2H), 4.83–4.78 (m, 1H), 3.77–3.72 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38 (dd, J=3.4, 12.6Hz, 1H), 3.06–2.95 (m, 3H), 1.75–1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

5 MS (ESI+) 599 (M++1, 66%) .

参考例36

'H NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppn 7.40 (d, J=7.7Hz, 1H), 7.21-7.17 (m, 4H), 7.1 4-7.09 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.4Hz, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 4.83-4.78 (m, 1H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.37 (dd, J=3.4, 12.4Hz, 1H), 3.04-2.9 10 5 (m, 3H), 1.75-1.45 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 583 (M++1, 67%) .

参考例 5 7

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.96-7.94 (m, 1H), 7.86 (s, 1H), 7.52-7.39 (m 3H), 7.22-7.16 (m, 2H), 6.76 (d, J=7.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5

15 .50 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.76-4.74 (m, 1H), 3.92 (s, 3H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.03-2.92 (m, 3H), 1.75-1.41 (m, 4H), 1.40 (s. 9H).

参考例 5 9

MS (ESI+) 637 (M++1, 96%) .

20 参考例60

MS (ESI+) 649 (M+1, 92%) .

参考例61

¹H NMR (300 MHz, CDC1₁) δ ppm 7.44-7.17 (m, 7H), 6.80-6.77 (m, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.64 (a, 2H), 3.40 (a, 2H), 3.65 (a, 2H

25 , 1H), 3.64 (s, 3H), 3.40-3.35 (m, 1H), 3.00-2.94 (m, 3H), 1.71-1.60 (m, 4 H), 1.40 (s, 9H).

参考例62

'H NMR (300 MHz, CDC1,) ô ppm 7.59-7.51 (m, 4H), 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7 .16 (m, 2H), 6.76 (d, J=9.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

30 1Hz, 1H), 4.72-4.70 (m, 1H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.63 (s, 3H), 3.42-3.38 (

m, 1H), 3.06-2.93 (m, 3H), 1.73-1.48 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

参考例63

'H NMR (300 MHz, CDCl₁) õppm 7.42-7.33 (m, 2H), 7.22-7.15 (m, 2H), 7.05-6 .96 (m, 3H), 6.75 (d, J=7.9Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

5 OHz, 1H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.72-3.70 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.41-3.36 (n, 1H), 3.01-2.94 (m, 3H), 1.74-1.61 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

参考例64

¹H NMR (300 MHz, CDCl₂) δ ppm 7.42–7.39 (m, 1H), 7.32–7.15 (m, 3H), 6.84–6.75 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.76–4.74 (m, 1H), 3.81 (s, 3H), 3.74–3.72 (m, 1H), 3.62 (s, 3H), 3.39–3.34 (m, 1H), 3.02–2.94 (m, 3H), 1.71–1.58 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

参考例65

10

15

参考例66

'H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.38 (m, 1H), 7.30-7.15 (m, 3H), 6.80-6 .71 (m, 4H), 5.59 (d, J=16.9Hz, 1H), 5.49 (d, J=16.9Hz, 1H), 4.73-4.71 (m, 20 1H), 3.87-3.83 (m, 4H), 3.73-3.71 (m, 1H), 3.61 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.19-3.16 (m, 4H), 2.99-2.93 (m, 3H), 1.74-1.46 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

参考例80

参考例81

25 MS (ESI+) 595 (M+1, 92%) .

参考例82

MS (ESI+) 633 (M++1, 75%) .

MS (ESI+) 595 (M++1, 100%) .

参考例83

MS (ESI+) 625 (M++1, 85%).

30 参考例84

278

```
MS (ESI+) 639 (M+1, 85%) .
    参考例 8 5
    MS (ESI+) 623 (M+1, 80%) .
    参考例86
5 MS (ESI+) 623 (M++1, 60%) .
    参考例87
    MS (ESI+) 623 (M++1, 100%) .
    参考例88
    MS (ESI+) 649 (M+1, 53%) .
10 参考例89
    MS (ESI+) 609 (M++1, 100%) .
    参考例90
    MS (ESI+) 581 (M+1, 75%) .
    参考例91
15 MS (ESI+) 623 (M++1, 90%) .
    参考例92
    MS (ESI+) 623 (M+1, 76%) .
    参考例 9 3
    MS (ESI+) 637 (M++1, 90%) .
```

20 参考例 9 4

MS (ESI+) 637 (M+1, 100%) .

参考例 9 5

MS (ESI+) 635 (M++1, 71%) .

参考例96

25 H NMR (300MHz, CDCI₂) δ ppm 7.42-7.38 (m. 1H), 7.32-7.15 (m. 3H), 6.96-6.75 (m, 4H), 5.59 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.74-3.72 (m, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.38-3.35 (m, 1H), 3.02-2.98 (m, 3E). 1.78-1.41 (m, 4H), 1.40 (s, 9H), 0.79-0.78 (m, 4H). MS (ESI+) 621 (M+1, 82%) .

30 参考例 9 7

MS (ESI+) 635 (M+1, 87%) . 参考例 9 8 MS (ESI+) 631 (M++1, 87%) . 参考例99 5 MS (ESI+) 645 (M+1, 100%) . 参考例100 MS (ESI+) 663 (M++1, 100%) . 参考例101 MS (ESI+) 681 (M++1, 100%) . 10 参考例102 MS (ESI+) 659 (M++1, 100%) . 参考例103 MS (ESI+) 657 (M++1, 87%) . 参考例104 15 MS (ESI+) 639 (M++1, 58%) . 参考例105 MS (ESI+) 653 (M++1, 80%) . 参考例106 MS (ESI+) 653 (M++1, 80%) . 20 参考例107 MS (ESI+) 595 (M++1, 76%) . 参考例108 MS (ESI+) 643 (M++1, 40%) . 参考例109 25 MS (ESI+) 707 (M+1, 100%) . 参考例110 MS (ESI+) 609 (M+1, 75%) . 参考例 1 1 1

MS (ESI+) 631 (M++1, 90%) .

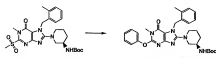
30 参考例112

280

MS (ESI+) 679 (M++1, 100%) .

参考例113

tert-ブチル ((3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6 5 ,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル] カルバメート



参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例113の化合物 を合成した。

MS (ESI+) 545 (M++1, 88%) .

10

参考例 113 と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例 $114\sim12$ 3 の化合物を合成した。

参考例番号	R ²	参考例番号	R ²
参考例114	но 🌎 о	参考例119	0°0°
参考例115	MeO O	参考例120	F_0 0
参考例116	EtO O	参考例121	F ₃ CO 0
参考例117 ·	$\nearrow^{\circ}\bigcirc^{\circ}$	参考例122	MeO F
参考例118	a. O.	参考例123	\mathbb{O}°

参考例114

MS (ESI+) 561 (M++1, 81%) .

5 参考例115

MS (ESI+) 575 (M++1, 100%) .

参考例116

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

参考例117

10 MS (ESI+) 603 (M++1, 100%) . .

参考例118

MS (ESI+) 629 (M+1, 100%) .

参考例119

MS (ESI+) 637 (M++1, 70%) .

15 参考例120

282

MS (BSI+) 611 (M++1, 100%) .

参考例121

MS (ESI+) 629 (M++1, 100%) .

参考例122

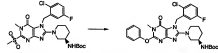
5 MS (ESI+) 593 (M++1, 100%) .

参考例123

MS (ESI+) 589 (M++1, 100%) .

参考例124

10 tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート



参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例124の化合物 を合成した。

15 MS (ESI+) 583 (M++1, 54%) .

参考例31と同様の方法で、対応する参考例の化合物から参考例125~126 の化合物を合成した。

参考例125

参考例126

MS (ESI+) 613 (M++1, 100%) .

5 参考例126

MS (ESI+) 649 (M++1, 100%) .

参考例40

10

15

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-(3-メトキシフェニル)-1-メチル-6-オキソ-6.7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル}カルバメート

tert-ブチル((3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-ブリン-8-イル] ピペリジン-3-イル) カルパメート(110 mg) のテトラヒドロフラン溶液(10 mL) に3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドの1 Mテトラヒドロフラン溶液(0.79 mL)を0℃で加えて30分間撹拌し、さらに25℃に昇温して3時間撹拌した。再び3-メトキシフェニルマグネシウムブロミドの1 Mテトラヒドロフラン溶液(1.58 mL)を0℃で加えて30分間撹拌し、その後25℃に昇温して3時間撹拌した。この反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液(50

mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(30 mL)で3 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。 得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル, クロロホルム/メタノール=30/1) で精製して、表題の目的物 (118 mg) を得た。

5 H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.41-7.34 (m, 2H), 7.21-7.18 (m, 2H), 7.11-7 .01 (m 3H), 6.84-6.82 (m, 1H), 5.66 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.86-4.84 (m, 1H), 3.82 (s, 3H), 3.74-3.72 (m, 1H), 3.47 (s, 3H), 3.47 (-3.43 (m, 1H), 3.10-3.03 (m, 3H), 2.07-2.05 (m, 1H), 1.75-1.43 (m, 3H), 1.42 (s, 9H).

10 MS (ESI+) 579 (M++1, 19%) .

参考例41

15

20

25

(92.6 mg) を得た。

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル] アセ テート

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル]酢酸 (179 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液(3.0 mL)にエタノール(0.083 mL)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(169 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (119 mg)、トリエチルアミン(0.122 mL)を加え、反応液を一晩撹拌した。反応液に水および炭酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1) で分離・精製し、表題の目的物

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.44-7.39 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.83-6

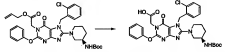
.78 (m, 1H), 5.55-5.50 (m, 2H), 4.96 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.77-3.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.76-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9H), 1.26 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 637 (M++1, 73%) .

参考例42

, 5

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]酢酸



10 アリル [8-{(3R)-3-[(lert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]アセテート(330 mg)のテトラヒドロフラン溶液(5.0 mL)に、0℃でテトラキストリフェニルホスフィノバラジウム(18 mg)、モルホリン(0.0532 mL)を加え、反応被を0℃で1時間撹拌した。反応被に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、ク15 ロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得5れた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~100/3)で分離・精製し、表題の目的物(372 mg)を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl₃) & ppm 7.42-7.37 (m, 3H), 7.26-7.16 (m, 5H), 6.79 (
20 d, J=6.7Hz, IH), 5.53-5.48 (m, 2H), 4.99 (s, 2H), 4.84-4.79 (m, 1H), 3.77-3

.72 (m, 1H), 3.42-3.37 (m, 1H), 3.02-2.97 (m, 3H), 1.74-1.50 (m, 4H), 1.39 (s. 9H).

MS (ESI+) 609 (M++1, 70%) .

25 参考例43

8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-2-カルボン酸

286

メチル 8-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-2-カルボキシレート (98 mg) のメタノール (6 mL) 及びテトラヒドロフラン (4 mL) 溶液に1 N水酸化ナトリウム水溶液 (0.379 mL) をゆっくり滴下して、25℃で終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去した後に、10%クエン酸水溶液 (50 mL) を加えクロロホルム(50 mL)で2回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮して、表題の目的物 (98 mg) を得た。

MS (ESI+) 503 (M+1, 28%) .

10

参考例44

tert-ブチル ((38)-1-{7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-1-[2-オキソ-2-(ピリジン-2-イルアミノ)エチル]-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル}ピペリジン-3-イル)カルパメート

15

20

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル)-7-(2-クロロペンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル) 酢酸 (47.8 mg) のN, Nージメチルホルムアミド溶液(1.0 mL)に2-アミノピリジン(16.6 mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(33.8 mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (23.8mg)、トリエチルアミン(0.0244 mL)を加え、反応液を一晩撹拌した。反応液に水および炭酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=1/2) で分離・精製し、表題の目的物 (

4.9 mg) を得た。

¹ H NMR (400 MHz, CDCl.) δ ppm 8.98 (br. 1H), 8.26 (d. I=0.9Hz, 1H), 7.73-7 .68 (m. 2H), 7.38 (d. J=7.8Hz, 1H), 7.24-7.19 (m. 2H), 7.10-7.05 (m. 1H), 6.78 (d. J=7.0 Hz, 1H), 5.62-5.57 (m. 2H), 5.07 (s. 2H), 4.78-4.73 (m. 1H) , 3.80-3.75 (m, 1H), 3.57-3.52 (m, 1H), 3.28-3.23 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 2 H), 2.04-1.50 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (ESI+) 618 (M+1, 37%) .

参考例45

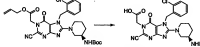
, 5

10

20

g) を得た。

[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロ ロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6、7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]酢酸



アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6、7-ジトドロ-1月-プリン-1-イル]アヤテ 15 ート(166 mg)のテトラヒドロフラン溶液(1.4 mL)に、0℃でテトラキストリフェ ニルホスフィノパラジウム(18 mg)、モルホリン(0.0532 mL)を加え、反応被を0 ℃で1時間撹拌した。反応液に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、クロ ロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ渦谷 、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、 クロロホルム/メタノール=100/1~100/3) で分離・精製し、表類の目的物(145 m

¹ H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.81-6 .76 (m, 1H), 5.59-5.54 (m, 2H), 5.00 (s, 2H), 4.78-4.73 (m. 1H). 3.78-3.73 (m. 1H), 3.42-3.37 (m. 1H), 3.04-2.97 (m. 3H), 1.81-1.56 (m. 4H), 1.40 (s 25 , 9H).

MS (ESI+) 542 (M+1. 53%) .

参考例46

tert-ブチル {(3R)-1-[2-ベンゾイル-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル}カルバメート

- 5 マンデロニトリル(286 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液 (15 mL) に6 0%含量の水素化ナトリウム (64 mg) を加えて、80℃で1時間撹拌した。この反応 溶液を25℃に冷却してtert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル }カルパメート(220 mg)のN, Nージメチルホルムアミド溶液 (5 mL) を滴下し
- 10 て80℃で2時間加熱複雑した。反応溶液に飽和重曹水(50 mL)を加え、クロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残益をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (33 mg) を得た。
 ¹ H NMR (300 ME2, CDCI.) ♂pom 8.03~8.00 (m. 27D, 7.71-7.42 (m. 4FD, 7.26~7
- 15 .23 (m, 2H), 6.86-6.84 (m, 1H), 5.65-5.55 (m, 2H), 5.14-5.12 (m, 1H), 3.6 9-3.67 (m, 1H), 3.51 (s, 3H), 3.46-3.39 (m, 1H), 3.17-3.05 (m, 3H), 1.83-1 .42 (m, 4H), 1.41 (s, 9H).

MS (ESI+) 577 (M+1, 35%) .

20 参考例47

tert-ブチル {(3R)-1-[?-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル) カルパメート

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルチオ)-6-

オキソー6、7ージヒドローIH-プリンー8ーイル] ピペリジン-3ーイル) カルバメート (170 mg)の酢酸(10 mL) およびメタノール溶液(2 mL)に氷冷下、タングステン酸ナ トリウム (114 mg) の水溶液 (1 mL) を加え、さらに30%過酸化水素水溶液 (0.3 99 mL)をゆっくり滴下して、30分後25℃に昇温して6時間撹拌した。反応溶液 を減圧留去し、トルエン(30 mL)を加え、減圧留去することを3回繰り返した。 飽和重曹水(30 mL)を加え、クロロホルム(30 mL)で2回抽出した。有機層を無 水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラム クロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1) で精製して 、表題の目的物 (37 mg) を得た。

10 MS (ESI+) 663 (M++1, 24%) .

参考例48

15

20

tert-ブチル {(3R)-1-「7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(2-ナフチルチオ)-6-オ キソー6. 7-ジヒドロー1日-プリンー8ーイル] ピペリジン-3-イル カルバメート

2-ナフチルチオール(400 mg)のテトラヒドロフラン溶液 (20 mL) に60%含量 の水素化ナトリウム (80 mg) を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にt ert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1月-プリン-8-イル1ピペリジン-3-イルトカルバメート (275 mg)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶 液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した 後にクロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し 、ろ渦後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリ カゲル、クロロホルム/メタノール=100/1~20/1) で結製して、表題の目的物(26) 25 5 mg) を得た。

MS (ESI+) 631 (M++1, 77%) .

参考例49

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イルトカルパメート

5 4,5-ジクロロ-1,2,3-ジチアゾリウムクロリド(663 mg)のジクロロメタン溶液 (1 0 mL) にエチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペ リジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボニル)アミノ]ピペ リジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(304 mg) のジクロロメタン溶液 (10 mL) を加え、ピリジン (0.512 mL) のジクロロメタン溶液 (2 mL) を摘下して、25℃で6時間撹拌した。この反応溶液にテト ラヒドロフラン(20 mL)を加えてセライトろ過し、ろ液を減圧濃縮した。反応混合物のテトラヒドロフラン溶液(20 mL) を0℃に冷却して2Nメチルアミン/テトラヒドロフラン溶液(15 mL)をゆっくり滴下し、徐々に25℃に昇温して終夜撹拌した。テトラヒドロフランを減圧留去した後に反応溶液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、クロロホルム(40 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウ15 ムで乾燥し、ろ渦後、ろ液を減圧沸縮した。得られた飛液をカラムクロマトグラフ

ムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (199 mg) を得た。

参考例 5 0

20

5 tert-ブチル ((3R)-1-[2-アセチル-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピペリジン-3-イル) カルバメート

メチルマグネシウムプロミド/3Mテトラヒドロフラン溶液(0.088 mL)のテト ラヒドロフラン溶液(5 mL)を-78℃に冷却して、臭化銅 (6 mg) 、tert-プチルジ メチルシリルクロリド (29 mg) 、及びtert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジ ル)-2-シアノ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル カルバメート(44 mg)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を加えて1時間撹 拌し、3時間かけて徐々に25℃に昇温し撹拌した。さらに反応溶液を0℃に冷却し てメチルマグネシウムプロミド/3Mテトラヒドロフラン溶液(0.750 mL)を滴下 して30分間撹拌し、その後25℃に昇温して5時間撹拌した。この反応溶液に飽和塩 化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後に 酢酸エチル(100 mL)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ渦後 、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー (シリカゲル , ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題の目的物 (12 mg) を得た。 ¹ H NMR (300 MHz, CDC1,) δ ppm 7.43-7.40 (m, 1H), 7.24-7.16 (m 2H), 6.75 (d 15 , J=7.1Hz, 1H), 5.68 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.57 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.71-4.69 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.52-3.47 (m, 1H), 3.15-3.00 (m , 3H), 2.77 (s, 3H), 1.79-1.48 (m, 4H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 515 (M++1, 17%) .

20 参考例 5 1

10

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルチオ)-6-オキ ソー6、7-ヒジドロー1日-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル} カルバメート

窒素雰囲気下、エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ

]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレー ト(3.64 g)のピリジン溶液 (30 mL) にメチルイソチオシアネート (1.11 g) を 加えて、125℃で6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却して炭酸カリウム (2. 10 g) を加えて、再び125℃に昇温して6時間加熱撹拌した。反応溶液を25℃に冷却 .5 してろ過し、ろ液にトルエン (30 mL) を加えて減圧濃縮する操作を4回繰り返 した。反応混合物のテトラヒドロフラン溶液 (30 mL) に炭酸カリウム (2.10 g)を加え、0℃に冷却してヨウ化メチル (0.948 mL)を滴下してから25℃に昇温 して4時間撹拌した。反応溶液にトルエン (50 mL) を加えて減圧濃縮する操作を 4回繰り返した。反応混合物に水(100 mL)を加え、クロロホルム(100 mL)で3 10 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した 。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル =5/1~1/1) で精製して、表題の目的物 (4.20 g) を得た。 ¹H NMR (300 MHz, CDCl_x) δ ppm 7.41-7.38 (m, 1H), 7.23-7.14 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.60 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.50 (d, J=17.1Hz, 1H), 4.78-4.76 15 (m, 1H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.47-3.41 (m, 1H), 3.06-3.00 (m. 3H), 2.67 (s, 3H), 1.72-1.44 (m, 4H), 1.42 (s, 9H).

参考例128

MS (ESI+) 519 (M++1, 100%) .

20 tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(メチルチオ)-6-オキ ソ-6, 7-ヒジドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート

参考例51と同様の方法で、参考例128の化合物を合成した。 MS (BSI+) 499 (M*+1, 86%)

参考例129

25

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-1-メチル-2-(メチルチ

オ)-6-オキソ-6, 7-ヒジドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル}カルバメート

参考例51と同様の方法で、参考例129の化合物を合成した。

¹H NMR (400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.35 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 6.92 (dt, J=3.0, 8.4Hz, 1H), 6.50-6.47 (m, 1H), 5.54-5.43 (m, 2H), 4.78-4.76 (m, 1H), 3.79-3.71 (m, 1H), 3.52 (s, 3H), 3.45 (dd, J=3.3, 12.2Hz, 1H), 3.15-3.14 (m, 1H), 3.03-2.95 (m, 2H), 2.68 (s, 3H), 1.83-1.57 (m, 3H), 1.55-1.53 (m, 1H), 1.41 (s, 9H).

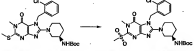
MS (ESI+) 537 (M++1, 88%) .

10

20

参考例 5 2

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IH-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イルトカルパメート



15 参考例47と同様の方法で、参考例52の化合物を合成した。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.44-7.41 (m, 1H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.75 (d, J=7.1Hz, 1H), 5.66 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.55 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.69-4.67 (m, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.77-3.75 (m, 1H), 3.56 (s, 3H), 3.50-3.48 (m, 1H), 3.18-3.16 (m, 1H), 3.07-2.97 (m, 2H), 1.84-1.66 (m, 3H), 1.52-1.48 (m, 1H), 1.42 (s, 9H).

MS (ESI+) 551 (M+1, 100%) .

参考例130

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-メチルベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-

オキソー6, 7-ジヒドロー1世プリンー8-イル] ピペリジンー3-イル} カルバメート

参考例47と同様の方法で、参考例130の化合物を合成した。 MS (ESI+) 531 (M*+1, 66%).

参考例131

5

10

15

tert-butyl {(3R)-1-[7-(2-クロロ-6-フルオロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスル ホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1B-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル] カルパメ ート

参考例47と同様の方法で、参考例131の化合物を合成した。

'H NMR (400MHz, CDCl₂) δ ppm 7. 38 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 6.96 (dt, J=3.6, 6 .6Hz, 1H), 6.49-6.47 (m, 1H), 5.60-5.48 (m, 2H), 4.69-4.67 (m, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.79-3.74 (m, 1H), 3.56 (s, 3H), 3.54-3.52 (m, 1H), 3.25-3.20 (m, 1H), 3.25-3.

1HD, 3.07-2.93 (m, 2H), 1.88-1.85 (m, 1H), 1.76-1.74 (m, 2H), 1.57-1.54 (m, 1H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 569 (M+1, 37%) .

参考例53

20 tert-ブチル {(3ト)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(フェニルス ルホニル)-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピベリジン-3-イル| カルパメート

参考例47と同様の方法で、参考例53の化合物を合成した。

'H NMR (300 MHz, CDCl₁) δ ppm 8.06-8.03 (m, 2H), 7.77-7.72 (m, 1H), 7.65-7
.59 (m, 2H), 7.41 (d, J=6.4Hz, 1H), 7.24-7.16 (m, 2H), 6.68 (d, J=7.5Hz, 1

H), 5.64 (d, J=16.8Hz, 1H), 5.53 (d, J=16.8Hz, 1H), 4.67-4.65 (m, 1H), 4.0

4 (s, 3H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.41-3.38 (m, 1H), 3.02-2.94 (m, 3H), 1.76-1
.43 (m, 4H), 1.39 (s, 9H).

参考例54

10 tert-ブチル{(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(フェニルチオ)-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルバメート

チオフェノール(275 mg)のテトラヒドロフラン溶液(20 mL)に60%含量の水素化ナトリウム(80 mg)を加えて、25℃で1時間撹拌した。この反応溶液にtert-ブ15 チル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドローIH-ブリン-8-イル]ピベリジン-3-イル|カルパメート(3.85 g)のテトラヒドロフラン溶液(10 mL)を滴下して25℃で3時間撹拌した。反応溶液に10%炭酸カリウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去した後にクロロホルム(30 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過20 後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~20/1)で精製して、表題の目的物(262 mg)を得た。

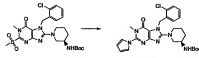
¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.64-7.64 (m, 2H), 7.46-7.38 (m, 4H), 7.23-7 .12 (m, 2H), 6.69 (d, J=6.0Hz, 1H), 5.59 (d, J=17.1Hz, 1H), 5.49 (d, J=17.

1Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.71-3.69 (m, 1H), 3.66 (s, 3H), 3.36-3.32 (m, 1H), 3.01-2.97 (m, 3H), 1.70-1.40 (m, 4H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 581 (M*+1, 283)

5 参考例 5 5

tert-ブチル [(3R)-I-[7-(2-クロロベンジル)-I-メチル-6-オキソ-2-(IH-ピロール-I-イル)-6, 7-ジヒドロ-IH-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート



ピロール(67 mg)のテトラヒドロフラン溶液(5 mL)に60%含量の水素化ナトリ

D ム (32 mg)を加えて、60℃で1時間撹拌した。この反応溶液を25℃に冷却してt
eri-ブチル {(3R)-i-[7-(2-クロロペンジル)-i-メチル-2-(メチルスルホニル)-6オキソ-6、7-ジヒドロ-IE-ブリン-8-イル]ピペリジン-3-イル}カルパメート(110 mg)のテトラヒドロフラン溶液(2 mL)を滴下して25℃で4時間撹拌した。反応溶液
に飽和塩化アンモニウム水溶液(50 mL)を加え、テトラヒドロフランを減圧留去

した後にクロロホルム(50 mL)で3回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾
燥し、る過後、ろ液を減圧適縮した。得られた残液をカラムクロマトグラフィー(
シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/2)で精製して、表類の目的物(89 mg)

MS (ESI+) 538 (M++1, 100%) .

25

参考例 5 6

) を得た。

tert-プチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-2-(2-オキソピ

ロリジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1E-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル} カルバメ ート

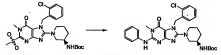
参考例55と同様の方法で、参考例56の化合物を合成した。

5 ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.42-7.39 (m, 1H), 7.23-7.17 (m, 2H), 6.81-6 .78 (m, 1H), 5.63 (d, J=17.0Hz, 1H), 5.52 (d, J=17.0Hz, 1H), 4.75-4.73 (m, 1H), 3.78-3.76 (m, 1H), 3.53 (s, 3H), 3.46-3.42 (m, 1H), 3.08-3.00 (m, 3 H), 2.61-2.56 (m, 2H), 2.30-2.17 (m, 2H), 1.75-1.42 (m, 6H), 1.41 (s, 9H). MS (ESI+) 556 (M⁴+1, 19%).

参考例132

10 .

tert-ブチル {(3R)-1-[7-(2-クロロベンジル)-2-フェニルアミノ-1-メチル-6-オギ ソ-6, 7-ジヒドロ-1H-ブリン-8-イル] ピベリジン-3-イル} カルパメート



15 参考例55と同様の方法で、参考例132の化合物を合成した。 MS(ESI+)564(M*+1,73%).

参考例 5 8

3-{[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-1-イル)-7-(2-ク 20 ロロベンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イル]オキシ) 安息 香酸

参考例43と同様の方法で、参考例58の化合物を合成した。 MS (BSI+) 609 (M*+1,56%).

5 参考例133

4-{[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-1-メチル-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IB-プリン-2-イル]オキシ} 安息 香酸

10 参考例43と同様の方法で、参考例133の化合物を合成した。 MS (ESI+) 609 (M*+1,75%).

参考例67

アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ] ピペリジン-1-イル}-7-(15 2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-フェノキシ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-1-イル] アセテート

参考例31と同様の方法で、参考例67の化合物を合成した。

'H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.41-7.37 (m, 3H), 7.26-7.17 (m, 5H), 6.78 (
0 d, J=7.0, 1H), 5.88-5.85 (m, 1H), 5.55-5.46 (m, 2H), 5.33-5.21 (m, 2H), 5.
00 (s, 2H), 4.79-4.59 (m, 1H), 4.68-4.11 (m, 2H), 3.76-3.68 (m, 1H), 3.37

(dd, J=3.2, 12.5 Hz, 1H), 3.05-2.96 (m, 3H), 1.75-1.50 (m, 4H), 1.40 (s, 9 H).

MS (ESI+) 649 (M++1, 30%) .

5 参考例 6 8

アリル [8-((3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-i-イル)-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-IE-プリン-i-イル] アセテート

10 参考例47と同様の方法で、参考例68の化合物を合成した。

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロペンジル)-5-メチルー6,7-ジヒドロピラゾロ <math>[1,5-a]ピラジン-4(5H)-オン(380 m_0)のメタノールー水 混合懸濁液(25 mL)にオキソン(4.65 g、アルドリッチ)を加え室温で一晩激しく 撹拌した。反応液に飽和重曹水を加えて中性とし、減圧濃縮した残渣に水を加え、

15 クロロホルムで3回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた目的物(440 mg)の粗生成物はそのまま次の反応に用いた。

20 1.4, 17.2Hz, 2H), 5.28-5.23 (m, 2H), 4.73-4.67 (m, 1H), 4.70-4.65 (m, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.55 (s, 3H), 3.19-3.14 (m, 1H), 3.08-3.03 (m, 2H), 1.74-1.69 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.40 (s, 9H).

MS (ESI+) 635 (M+1, 36X)

25 参考例69

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロペンジル)-5-メチル-6.7-ジヒドロピラゾロ [1.5-a] ピラジン-4(5H)-オン

[8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-1-イル]酢酸(563 mg)のN, Nージメチルホルムアミド-クロロホルム混合懸濁液(5 mL + 5 mL) に炭酸カリウム(828 mg)、3-ブロモブロベン(0.312 mL)を加え、反応液を室温で4時間撹拌した。反応液に水を加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を滅圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル-20/1~4/1)で分離・精製し、表類の目的物(490 mg)を得た。

10 ¹H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.39 (dd, J=1.5, 7.8Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.93-5.88 (m, 1H), 5.56-5.51 (m, 2H), 5.30 (dd, J=1 .4, 17.2Hz, 1H), 5.23 (d, J=10.4Hz, 1H), 4.90 (s, 2H), 4.80-4.75 (m, 1H), 4.69-4.64 (m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.49-3.44 (m, 1H), 3.10-3.05 (m, 3H) , 2.68 (s, 3H), 1.83-1.78 (m, 1H), 1.61-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H).

15 MS (ESI+) 603 (M+1, 99%) .

参考例70

20

[8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロペンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IB-プリン-1-イル]酢酸

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル]アセテート(650 mg)のテトラヒドロフラン-エタノール混合溶液(11 mL+5.0 mL)に水酸化リチウム水溶液(1N,11 mL)を加え反応液を60℃で10分間加熱撹拌し

た。反応液を室温まで放冷し、減圧濃縮した残渣に水およびクエン酸を加え、溶液 を弱酸性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を飽和食塩水で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた目的物 (740 mg) の粗生成物はそのまま次の反応に用いた。

5 ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.37 (d, J=7.5 Hz, 1H), 7.22-7.17 (m, 2H), 6
.77 (d, J=7.4 Hz, 1H), 5.57-5.52 (m, 2H), 4.87 (s, 2H), 4.85-4.80 (m, 1H),
3.79-3.74 (m, 1H), 3.49-3.42 (m, 1H), 3.11-3.06 (m, 3H), 2.66 (s, 3H), 1.
81-1.76 (m, 1H), 1.75-1.48 (m, 3H), 1.41 (s, 9H).
MS (ESI+) 563 (M+1, 90%).

10

参考例71

エチル [8-[(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(3-クロロベンジル)-2-(メチルチオ)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]ア セテート

15

20

エチル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピペリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-チオオキソ-2,3,6,7-テトラヒドロ-IH-ブリン-1-イル] アセテート(1.07g)のアセトニトリル溶液(27mL)に炭酸カリウム(489mg)、ヨウ化メチル(0.110mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣に水を加え、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=10/1~5/1)で分離・精製し、表題の目的物(0.690g)を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl₁) δ ppm 7.44-7.39 (m, 1H), 7.21-7.16 (m, 2H), 6.81-6

5. 76 (m, 1H), 5.58-5.53 (m, 2H), 4.86 (s, 2H), 4.82-4.77 (m, 1H), 4.26-4.21

(m, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.48-3.43 (m, 1H), 3.12-3.07 (m, 3H), 2.68 (s

. 3H), 1.82-1.77 (m, 1H), 1.67-1.51 (m, 3H), 1.42 (s, 9H), 1.30-1.25 (m, 3H)

H).

MS (ESI+) 591 (M++1, 84%) .

参考例72

5 エチル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル) アミノ] ピベリジン-1-イル)-7-(
2-クロロベンジル)-6-オキソ-2-チオオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-IH-プリン-1イル] アセテート

エタノール(120 mL)にナトリウム(625 mg)を加えて調製したナトリウム エト 10 キシド溶液に、2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-6-フルオロペ ンジル)-5-メチル-6,7-ジヒドロピラゾロ [1,5-a]ピラジン-4(5H)-オン(15.4 g) を室温で加えた。反応液を室温で30分間撹拌し、飽和塩化アンモニウム水溶液(5 mL)を加えた。反応液に水およびクエン酸を加え、溶液を弱酸性とし、酢酸エチ ルで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液

15 を減圧機縮することで、表題の目的物の粗生成物 (15.4g) を得た。
¹H NMR (400 MHz, CDCl₂) δppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.28-7.23 (m, 2H), 6.97-6
.92 (m, 1H), 5.52-5.47 (m, 2H), 5.19 (s, 2H), 4.68-4.63 (m, 1H), 4.20 (q, J=7.1 Hz, 2H), 3.81-3.76 (m, 1H), 3.72-3.67 (m, 1H), 3.30-3.25 (m, 3H), 1.88-1.83 (m, 1H), 1.66-1.61 (m, 2H), 1.53-1.48 (m, 1H), 1.41 (s, 9H), 1.26
20 (t, J=7.1 Hz, 3H).

MS (ESI+) 577 (M++1, 54%) .

参考例73

2-[(3R)-3-アミノピペリジン-1-イル]-3-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)-5-メチ 25 ルー6.7-ジヒドロピラゾロ「1.5-a]ピラジン-4(5H)-オン

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(1ert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-1-(2-クロロペンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート(14.8 g)のエタノール溶液(62 mL)にエチルイソチオシアナトアセテート(10.0 g)を室温で加5 え、反応液を3時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、滅圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1/1)で分離・精製し、表題の目的物(15.4 g)を得た。

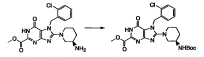
¹H NMR (400 MHz, CDC1₃) δ ppm 10.9 (s, 1B), 9.50 (brs, 1B), 7.44-7.39 (m, 1B), 7.25-7.20 (m, 2B), 6.72-6.67 (m, 1B), 5.34 (s, 2B), 4.65-4.55 (m, 3B)

10 , 4.25 (q, J=7.1 Hz, 2B), 4.20-4.15 (m, 2B), 3.90-3.85 (m, 1B), 3.11-2.91 (m, 3B), 1.94-1.89 (m, 1B), 1.61-1.48 (m, 3B), 1.41 (s, 9B), 1.31 (t, J=7.

1 Hz, 3H), 1.20-1.15 (m, 3H).
MS (ESI+) 623 (M+1, 100%).

15 参考例74

メチル 8-{(3R)-3-[(teri-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-ブリン-2-カルボキシレート



メチル 8-[(3R)-3-アミノビベリジン-1-イル]-7-(2-クロロベンジル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボキシレート (367 mg) (367 mg) のテトラヒドロ フラン (10 mL) 溶液に、水 (5 mL) 及び飽和重曹水 (5 mL) を加え、ジter i-ブチルジカーボネート(192 mg)を加え25℃で4時間撹拌した。反応溶媒を減圧留 去した後に、酢酸エチル (150 mL) を加え、水及び飽和塩化ナトリウム水溶液で WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

304

洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。 得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノー ル=100/1~30/1)で精製して、表題の目的物(102 mg)を得た。

MS (ESI+) 517 (M++1, 19%) .

、5 参考例75

> アリル [8-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-[-イル}-7-(2-クロロベンジル)-2-シアノ-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-IH-プリン-1-イル]アセテート

10

アリル [8-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ] ピベリジン-1-イル}-7-(2-クロロベンジル)-2-(メチルスルホニル)-6-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-ブリン-1-イル] アセテート(505 mg)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(3.6 mL) に0℃でシアン化ナトリウム(36.3 mg) を加えた。反応液を室温で2時間撹拌し、水および炭15 酸水素ナトリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/酢酸エチル=1/0~10/1) で分離・精製し、表題の目的物(245 mg) を得た。

MS (RSI+) 582 (M++1, 100%)

25

参考例76

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルポニル)アミノ]ピペリジン-1-イ

ル}-1-(2-クロロベンジル)-IH-イミダゾール-5-カルボキシレート

、30分間撹拌した。反応液にエチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル) フミノ]ピペリジン-1-イル)(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロベンジル)グリシネート(16.0 g)のテトラヒドロフラン溶液(100 mL)を0で加え、室温で2時間撹拌した。反応液を0でに冷却し、水(1.8 mL)を注意深く加え、火いで飽和塩化アンモニウム水溶液(10 mL)を加えた。反応液を減圧濃縮し、残渣に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、酢酸エチルで2回抽出した。合わせた有10 機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮することで、表題の目的物の粗生成物 (16.7 g) を得た。

テトラヒドロフラン(223 mL)に室温で水素化ナトリウム(60% 2.01 g)を加え

¹H NMR (400 MHz, CDCl₂) δ ppm 7.39 (dd, J=1.6, 7.7Hz, 1H), 7.23-7.18 (m, 2 H), 6.81-6.76 (m, 1H), 5.31 (s, 2H), 5.23-5.03 (m, 1H), 4.12 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.82-3.77 (m, 1H), 3.38-3.33 (m, 1H), 3.05-3.00 (m, 3H), 1.80-1.75 (m 5.21), 1.62-1.57 (m, 2H), 1.41 (s, 9H), 1.02 (t, J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M+1, 100%)

参考例134

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-{(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イ20 ル}-1-(2-メチルベンジル)-1H-イミダゾール-5-カルボキシレート

参考例76と同様の方法で、参考例134の化合物を合成した。

¹H MMR (400MHz, CDCl₂) δ ppm 7.15-7.05 (m, 3H), 6.63 (d, J=7.3Hz, 1H), 5.17-5.10 (m, 2H). 4.98-4.96 (m, 3H), 4.08-4.06 (m, 2H), 3.76-3.73 (m, 1H), 3.2 $9\!-\!3.25$ (m, 1H), 2.97-2.86 (m, 3H), 2.33 (s, 3H), 1.85-1.49 (m, 4H), 1.41 (s, 9H), 1.07-1.01 (m, 3H).

MS (ESI+) 458 (M+1, 100%)

.5 参考例135

エチル 4-アミノ-2-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}-1-(2-メチルベンジル)-1E-イミダゾール-5-カルボキシレート

参考例76と同様の方法で、参考例135の化合物を合成した。

10 'H NMR (400MHz, CDC1₂) δ ppm 7.33 (dd, J=5.0, 8.7Hz, 1H), 6.90 (dt, J=3.0, 8 .4Hz. 1H), 6.54-6.52 (m. 1H), 5.21 (s, 2H), 5.02-4.96 (m. 3H), 4.14-4.10 (m. 2H), 3.79-3.71 (m. 1H), 3.28 (dd, J=3.2, 12.1Hz, 1H), 2.96-2.82 (m. 3H) , 1.79-1.51 (m. 4H), 1.41 (s. 9H), 1.10-1.08 (m. 3H).

15

参考例77

エチル N-[(2)-{(3R)-3-[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロベンジル)グリシネート

20 エチル N-[(B)-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル)(シアノイミノ)メチル|グリシネート(21.0 g)のアセトニトリル溶液(113 mL)に 室温で2-クロロベンジルブロミド(18.3 g)、炭酸カリウム(24.6 g)を加え、70℃で 2時間撹拌した。放冷後反応液を濾過し、減圧濃縮した。得られた残渣をカラムク ロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=2/1~2/3)で分離・精製 し、表題の目的物 (16.3 g) を得た。

'H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.45-7.40 (m, 1H), 7.34-7.29 (m 3H), 4.63-4. 58 (m, 2H), 4.22 (q, J=7.1Hz, 2H), 4.03-3.98 (m, 2H), 3.76-3.71 (m, 2H), 3.54-3.25 (m, 4H), 1.95-1.90 (m, 2H), 1.71-1.59 (m, 2H), 1.44 (s, 9H), 1.29 (t. J=7.1Hz, 3H).

MS (ESI+) 478 (M++1, 82%)

参考例136

. 5

エチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}(10 シアノイミノ)メチル]-N-(2-メチルペンジル)グリシネート

参考例77と同様の方法で、参考例136の化合物を合成した。

'H NMR (400MHz, CDC1₂) δ ppm 7. 24-7. 18 (m, 3H), 7. 13-7. 11 (m, 1H), 4. 89-4. 80 (m, 1H), 4. 49 (s, 2H), 4. 19 (q, J=7. 1Hz, 2H), 4. 02-3. 88 (m, 2H), 3. 76-3. 5
 7 (m, 3H), 3. 42-3. 40 (m, 1H), 3. 25-3. 20 (m, 1H), 2. 23 (s, 3H), 1. 95-1. 87 (m, 2H), 1. 71-1. 61 (m, 2H), 1. 43 (s, 9H), 1. 27 (t, J=7. 1Hz, 3H).
 MS (RSI+) 458 (M*+1, 37%)

参考例137

20 エチル N-[(2)-((3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピペリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]-N-(2-クロロ-5-フルオロベンジル)グリシネート

参考例77と同様の方法で、参考例137の化合物を合成した。 'H NMR(400MHz, CDCl₃) δ ppm 7.36 (dd, J=5.0, 8.8Hz, 1H), 7.08-7.06 (m, 1H),

7.03-6.98 (m, 1H), 4.79-4.74 (m, 1H), 4.62-4.52 (m, 2H), 4.23 (q, J=7.1Hz), 2H), 4.03-3.89 (m, 2H), 3.74-3.59 (m, 3H), 3.42-3.38 (m, 1H), 3.20-3.16 (m, 1H), 1.95-1.71 (m, 2H), 1.70-1.69 (m, 1H), 1.59-1.56 (m, 1H), 1.43 (s, 9H), 1.29 (t, J=7.1Hz, 3H).

5 MS (ESI+) 496 (M++1, 48%)

参考例78

エチル ハ-[(®)-{(3R)-3-[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]ピベリジン-1-イル}(シアノイミノ)メチル]グリシネート

ジフェニル シアノイミドカーボネート (86.8 g)の2-プロパノール懸濁液(1.46 L)に室温で(R)-tert-3-プチルピペリジン-3-イルカルパメート (73.0 g) を加え、反応液を室温で30分間撹拌した。反応液を50℃に昇温し、グリシンエチルエステル塩酸塩(254 g)、トリエチルアミン(254 mL)を加え、さらに昇温して反応液を8 0℃で6時間撹拌した。室温まで放命し、析出物を濾別し、酢酸エチルで洗浄した。 遮液を減圧濃縮し、残流に水および炭酸カリウムを加え、溶液をアルカリ性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ 過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=1/1~0/1) で分離・精製し、表題の目的物 (133 g) を20 アモルファスとして巻た。

参考例 7 9

25

8-プロモ-7-(2-クロロベンジル)-1-メチル-2-フェニル-1, 7-ジヒドロ-6H-プリン-6-オン

水素化ナトリウム(106 mg)のジメチルホルムアミド溶液(2.4 mL)に、8-プロモー7-(2-クロロベンジル)ー2-フェニルー1,7-ジヒドロー6H-プリンー6-オン (1.00 g)のジメチルホルムアミド溶液(20 mL)を加え、反応液を室温で1時間撹拌した。反応液にヨウ化メチル(0.180 mL)を加え、一晩撹拌した。反応液に希塩酸を加え、溶液を酸性とし、クロロホルムで2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,クロロホルム/メタノール=100/1~50/1)で分離・精製し、表類の目的物(1.03 g)を得た。

10 ¹H NMR (400 MHz, DMSO-d_g) δ ppm 8.13-8.08 (m, 2H), 7.65-7.51 (m, 4H), 7.4 1-7.36 (m, 1H), 7.34-7.29 (m, 1H), 6.66-6.61 (m, 1H), 5.73 (s, 2H), 3.31 (s, 3H).

MS (ESI+) 431 (M+1, 100%)

15 参考例138

3-ジフルオロメトキシフェノール

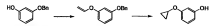
$$F \downarrow^0 \downarrow^{\text{NH}_2} \longrightarrow F \downarrow^0 \downarrow^{\text{Ol}}$$

3-ジフルオロメトキシアニリン (4.90 g) の15%硫酸水溶液(100 mL)に、0℃で 亜硝酸ナトリウム (2.34 g) の水溶液 (20 mL) を滴下して30分間撹拌した。その 後室温に昇温し、さらに70℃で加熱して2時間撹拌した。反応液を室温に冷却し水 (100 mL) を加えて酢酸エチル (100 mL) で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウ ム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮した 。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル, ヘキサン/酢酸エチル =50/1~5/1) で分離・精製し、表題の目的物 (2.13 g) を得た。

25 H MMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm 7.21 (t, J=8.2Hz, 1H), 6.70-6.62 (m, 3H), 6.4 9 (t, J_{m.z}=72.5Hz, 1H), 5.40 (br. 1H).

3 1 0

参考例 1 3 9 3-シクロプロポキシフェノール



- 5 窒素雰囲気下、3-ペンジルオキシフェノール (4.00 g) のテトラヒドロフラン 溶液(40 mL)に、炭酸セシウム (2.34 g)、2-クロロエチルーpートルエンスルホネート (9.39 g) を加え65℃で30時間加熱撹拌した。反応液を室温に冷却し、固体をろ過にて除き、ろ液を減圧濃縮した。さらに租生成物のトルエン溶液 (50 mL) にtert-ブトキシカリウム (6.73 g) を加えて110℃で1時間撹拌した。反応液を室10 温に冷却し、水 (300 mL) を加えて酢酸エチル (300 mL) で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=100/1~20/1) で分離・精製し、ビニルエーテル中間体 (3.44 g)を得た。
- 'H NMR (300 MHz, CDC1.) δ ppm 7.44-7.18 (m, 6H), 6.72-6.59 (m, 4H), 5.04 (s 15 , 2H), 4.77 (dd, J=1.6, 13.7Hz, 1H), 4.43 (dd, J=1.6, 6.1Hz, 1H). 窒素雰囲気下、ジエチル亜鉛 (11.58 mL 1 Mへキサン溶液) の1.2-ジクロロエタ ン溶液 (12 ml) を-5℃に冷却して、トリクロロ酢酸 (1.89 g) の1,2-ジクロロエ タン溶液 (5 皿)をゆっくり滴下して20分間撹拌した。さらにジヨードメタン (0. 93 LL) を滴下して10分間撹拌した後、上記のビニルエーテル中間体 (1.31 g) の1 20 .2-ジクロロエタン溶液(5 皿)を滴下した。その後徐々に2時間かけて室温に昇 温し終夜撹拌した。反応液に2N塩酸(20 mL)を加えて1.2-ジクロロエタンを減圧 留去した後にジエチルエーテル(200 mL)で希釈した。有機層を1N塩酸、2.5N水酸 化ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 25 乾燥した。ろ過後、ろ液を減圧濃縮して得られた残渣をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=100/1~20/1) で分離・精製し、3-シクロブ ロポキシフェノールのペンジルエーテル (0.74 g) を得た。次に得られたペンジル エーテル (0.74 g) のテトラヒドロフラン (20 mL) 及びエタノール (20 mL) の溶 液に10%パラジウム-カーボン触媒 (50% wet) (0.36 g) を加えて水素雰囲気下、

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

311

室温で5時間撹拌した。反応液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、セライトろ過後、 ろ液を滅圧濃縮して表題の3-シクロプロポキシフェノール (0.51 g) を得た。 'H NMR (300 MHz, CDCI,) るppm 7.12 (t, J=8.0Hz, 1H), 6.65-6.56 (m, 2H), 6.45-6.41 (m, 1H), 5.33 (br, 1H), 3.71-3.66 (m, 1H), 0.76-0.73 (m, 4H).

試験例

, 5

試験例1

In vitro DPP-IV 阻害作用測定試験

10 DPP-IV酵素を含むウシ血漿、或いはヒト血清をアッセイパッファー (25ml Tris-HC1, 140ml NaCl, 10ml KCl, pB7.9) にて希釈して実験に使用した (ウシ血漿: final 5倍希釈、ヒト血清: final 10倍希釈)。 種々の濃度の被験化合物溶液を添加し、室温にてインキュベートした後、基質 (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Counaryl-7-Amide、ベプチド研究所) を終濃度100μMになるように添加し室温にて 反応させた。酢酸を終濃度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長360nm、測定波長460nmにおける蛍光強度を測定した。複数濃度の被験化合物添加時の酵素阻害活性より、50%阻害する化合物濃度をIC。値として算出した。2~7回の実験の平均値を表1に示す。

(表1)

	DPPIV阻	
被験化合物	IC _{so} (
	ウシ	ヒト
実施例3	8	_
実施例16	14	8
実施例25	16	_
実施例28	1	3
実施例29	5	_
実施例64	1 3	7
実施例61	2 7	1 0
実施例68	5 6	17
実施例73	4 0	2 1
実施例74	8 9	6 7
実施例52	17	9
実施例49	14	6
実施例53	2 1	8
実施例76	12	6
実施例91	2 7	10
実施例46	8 0	54
実施例45	2 3	7
実施例60	41	18
実施例39	2 4	15
実施例93	10	. 8
実施例94	6 5	2 2
実施例72	3 0	2 4
実施例71	193	104
実施例92	2 2	9
実施例108	7	2
実施例107	7	2

(-:未検討)

試験例2

ラットにおける血中DPP-IV阻害作用測定試験

5 SDラットに対し、被験化合物の0.5%MC懸濁液を3mg/kgの用量で経口投与した。 対照群には0.5%MC溶液のみを経口投与した。投与前、及び投与1、2、4、6、24時間後に 尾静脈より採血し、直ちに遠心分離を行うことにより血漿を分取した。得られた血 漿をアッセイパッファー (25mM Tris-HCl, 140mM NaCl, 10mM KCl, pH7.9) にて希 釈し (final 20倍希釈) 試験例1と同様に基質 (Glycyl-L-Proline 4-MethylCoumary1-7-Amide、ベプチド研究所)を終濃度100μMになるように添加し室温にて 反応させた。酢酸を終濃度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長860mm、測定波長460mmにおける蛍光強度を測定した。被験化合物投与前の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性に対する被験化合物投与後の血漿中DPPIV活性の割合を計算し、血漿中DPPIV阻害率をず出した。また、DPPIV阻害率をブロットしたグラフ下の面積 (AUC₆₋₁₄₎ を算出し、被験化合物のin vivoにおけるDPPIV阻害活性の総合的な指標とした。その結果を表 2 に示す。

(表2)

. 5

被験化合物	被験化合物投与後の各時間における阻害率(%)							
100,400,10,10,10	1 h	2 h	4h	6 h	2 4 h	AUC _{0-24h} (%×h)		
実施例64	24	. 21	28	23	1	347		
実施例67	80	79	75	71	31	1340		
実施例68	69	72	74	63	30	1229		
実施例73	64	69	69	61	28	1176		
実施例72	57	56	61	49	16	902		
実施例71	23	28	29	26	11	476		

試験例3

10

(n=3)

マウスにおける血中DPPIV阻害作用測定試験

高脂肪食を負荷したC57BLマウスに対し、被験化合物の0.5%MC懸濁液を3mg/kgの15 用量で経口投与した。対照群には0.5%MC溶液のみを経口投与した。化合物投与前及び、投与2.4.6.10,24時間後に尾静脈より採血し、直ちに遠心分離を行うことにより血漿を分取した。得られた血漿をアッセイバッファー (25ml Tris-HCl, 140ml NaCl, 10ml KCl, pH7.9) にて希釈し (final 20倍希釈) 試験例1と同様に基質 (Glycyl-L-Proline 4-Methyl-Counaryl-7-Amide、ペプチド研究所)を終過度100μM 20 になるように添加し室温にて反応させた。酢酸を終過度12.5%となるように添加して反応を停止させ、蛍光プレートリーダーを用いて、励起波長360mm、測定波長460mにおける蛍光強度を測定した。核験化合物投与前の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する複繁化合物投与核の血漿中DPP1V活性に対する

WO 2004/096806 PCT/.IP2004/006104

314

た。また、DPPIV阻害率をプロットしたグラフ下の面積(AUC (0-24b))を算出し、被験化合物のin vivoにおけるDPPIV阻害活性の総合的な指標とした。その結果を表3に示す。

5 (表3)

被験化合物	被験化合物	AUC _{0-24h}			
1枚数1亿亩物	2 h	4 h	6 h	2 4 h	(%×h)
実施例64	17	17	22	47	1597
実施例39	37	60	79	87	533
実施例93	60	73	79	88	451
実施例94	43	69	76	86	543

 $(n=2\sim4)$

試験例4

ラットに経口投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例49の化合物)

与後の各採血時点の平均血清中濃度を表4に示した。

<u>ラットに経口投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例45または76の化合物</u>)

10 自動局相抽出機はProspekt-2 (Spark) を用い、固相カートリッジはODSカートリッジを用いた。LC条件においては、分析カラムはMightysil RP-18 GP(長さ50 mm、直径2.1 mm、粒子径3μm)を用い、溶離は10 mM酢酸アンモニウム水溶液/メタノール混液を用いたグラジエント法で実施した。MS条件においては、装置にAPI4000 LC/MS/MS System(Applied Biosystem)を使用し、イオン化法にはESIを用い、測定15 モードは正イオン、モニタリング法はMRM (Multiple Reaction Monitoring)で測定した。経口投与後の各採血時点の平均血清中濃度を表4に示した。

(表4) ラットに経口投与したときの各被験化合物の血清中濃度

薬物の血漿中濃度:単位 (ng/mL)						
15分	30分	1時間	2時間	4時間	6時間	24時間
.ND	ND	ND	ND	12.7	41.2	ND
10.5	30.9	37.4	55.3	149.0	264.0	88.3
17. 2	69.9	99.9	123.0	208.0	224.0	32.9
	ND 10.5	15分 30分 ND ND 10.5 30.9	15分 30分 1時間 ND ND ND 10.5 30.9 37.4	15分 30分 1時間 2時間 ND ND ND ND 10.5 30.9 37.4 55.3	15分 30分 1時間 2時間 4時間 ND ND ND ND 12.7 10.5 30.9 37.4 55.3 149.0	15分 30分 1時間 2時間 4時間 6時間 ND ND ND 12.7 41.2 10.5 30.9 37.4 55.3 149.0 264.0

ND:検出限界(10 ng/mL)以下。

20

試験例5

ラットに静脈内投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例49の化合物)

SDラット(雄、7週齢)を用い、実施例49の化合物の水溶液(生理食塩水/0.1 N 25 塩酸水=9/1)を1 堀/kg(5 瓜/kg)で尾静脈内に投与した。以下、試験例4における実施例49の化合物と同様な方法によって、実施例49の化合物の血清中での濃度を

測定した。静脈内投与後の各採血時点の平均血清中濃度を表5に示した。

<u>ラットに静脈内投与したときの被験化合物の血清中濃度(実施例45または76の化合</u>物)

SDラット(雄、7週齢)を用い、実施例45の化合物の水溶液(50%ポリエチレング リコール/0.1 N 塩酸水=9/1)または実施例76の化合物の水溶液(12%ポリエチレングリコール)を1 mg/kg(5 mL/kg)で、それぞれ尾静脈内に投与した。以下、試験例4における実施例45および76の化合物と同様な方法によって、実施例45および76 0 の化合物の血清中での濃度を、それぞれ測定した。静脈内投与後の各採血時点の平均血清中適度を表5に示した。

(表5) ラットに静脈内投与したときの各被験化合物の血清中濃度

被験化合物		薬物の血漿中濃度:単位 (ng/mL)							
	5分	15分	30分	1時間	2時間	4時間	6時間	24時間	
実施例49	98.5	66.8	45.7	37.7	24. 2	16.7	9. 79	ND	
実施例45	41.2	27.1	27. 0	28.0	36. 7	29.9	32. 3	9.85	
実施例76	59. 2	39.9	30. 5	36.5	32.3	23.9	29.7	2.96	

ND: 検出限界(10 ng/mL)以下。

15

. 5

産業上の利用可能性

本発明によってDPP-IV阻害活性を有し、安全性、毒性等で改善された化合物を提供することができる。

本発明化合物は、前糖尿病状態における食後高血糖の抑制、非インスリン依存性 糖尿病の治療、関節炎や関節リュウマチなど自己免疫性疾患の治療、腸管粘膜疾患 の治療、成長促進、移植臓器片の拒絶反応抑制、肥満治療、摂食障害の治療、HIV 感染の治療、癌転移の抑制、前立腺肥大症の治療、歯根膜炎の治療、および骨粗紫 症の治療に有用である。 WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

317

請求の範囲

1. 式(I)

5

10

15

20

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 \\
 & N & N & Y-NH_2 \\
 & R^2 & N & N & Y-NH_2
\end{array}$$

[式中、R¹は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロ アルキル基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリー ル基を表し;

$$R^{T} \longrightarrow 0 \qquad R^{T} \longrightarrow 0 \qquad R^{T$$

(式中、R^Tは、存在しないか、1つまたは複数存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、飽和ヘテロ環基オキシカルボニル基もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR^Tが一緒になってメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレンもしくはプテニレンを表し、環を構成する1つまたは2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)を表し:

R³は、水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいビニル基、置換されてもよい合窒素飽和ヘテロ環基、または置換されてもよいヘテロアリール基を表し;
-Y-NH₂は、下記式(A)で表される基、または下記式(B)で表される基を表す。

10

15

(式中、mは0、1、または2を表し、R⁴は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、置換されて

15

20

もよいアラルキル基、置換されてもよいアミノ基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルパモイル基を表すか、または2つのR⁴が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)、

$$NH$$
 NH_2 NH

(式中、nは0、1、または2を表し、R⁶は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、オキソ基、置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよいアトン基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、もしくは置換されてもよいカルバモイル基を表すか、または2つのR⁸が一緒になってメチレンもしくはエチレンを表し、環を構成する2つの炭素原子と結合し新たな環を形成することもできる。)]で表される化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

- 2. $-Y-NH_2$ が式 (A) で表される基であり、nが1もしくは2であるか、または、 $-Y-NH_2$ が式 (B) で表される基であり、nが1もしくは2である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 3. R^3 が下記式 (C) 、 (D) または (E) のいずれかの基である、請求項 $1\sim 2$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される頃。

15

(式中、Zは、酸素原子、-S (O) p-、または-N(R¹¹) -を表し、

R°は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、水酸基、ホルミル基、カルボキシ基、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、間換されてもよいアミノ基、置換されてもよいカルバモイル基、アルコキシカルボニル基、置換されてもよいアルキルカルボニル基、登換されてもよいアリール基、または置換されてもよいヘテロアリール基を表すか、または2つのR°が一緒になってC1-3アルキレンジオキシ基を表し、

10 R⁷は、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、またはハロアルコキシ基を表し、

R®はメチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

R®は水素原子、メチル、エチル、塩素原子、または臭素原子を表し、

R¹⁰は水素原子、メチルまたはエチルを表し、 pは0、1または2を表し、

R11は水素原子またはアルキル基を表す。)

- 4. R³が式(C) もしくは式(E)である、請求項3配載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 5. R⁸が式(C)であり、R⁸が、存在しないか、1つまたは2つ存在し、各々独立して、ハロゲン原子、シアノ基、アルキルチオ基、アルキルスルホニル基、C₁₋₃アルキレンジオキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アルキルカルボニル基、ハロアルキルカルボニル基、またはシクロアルキルカルボニル基である、請求項
 4 記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 6. R³が式(C)であり、R⁶が1つ存在し、ハロゲン原子である、請求項4記載 の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 30 ノー5-フルオロフェニルである、請求項4記載の化合物もしくはそのプロドラッ

- グ、またはそれらの

 薬学上許容される塩
- 8. R¹が水素原子、炭素原子数1から3の置換されていてもよいアルキル基、または、置換されてもよいアリール基であり、当該置換されてもよいアルキル基の置 換基がフッ素原子、置換されてもよいアロイル基、カルボキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換されてもよいアリール基および置換されてもよいアリールオキシ基から選ばれる、請求項1~7のいずれか一項に記載の化合物もし
- 9. R^1 が式: -Ra-Rb-Rcで表される基である、請求項 $1\sim7$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される 塩、ここで、

くはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

Raはアルキレン鎖を、

5

10

R b は単結合またはカルポニル基を、

Rcは置換されてもよいアルキル基、置換されていてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアリール基、または置換されてもよいアリールオキシ基を表す。

- 15 10. R¹が水素原子、メチル、またはエチルである、請求項1~7のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩
 - 11. R^1 がメチルである、請求項 $1\sim7$ のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
- 20 12. R²が水素原子、シアノ基、置換されてもよいアルキル基、カルボキシ基、 置換されてもよいアルコキシ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、置換 されてもよいアリール基、置換されてもよいアリールオキシ基、置換されてもよい アリールオキシカルボニル基、置換されてもよいアラルキル基、置換されてもよい アラルキルオキシ基、置換されてもよいアロイル基、または置換されてもよいアルカルボニル基である、請求項1~11のいずれか一項に配載の化合物もしくは そのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
 - 13. R²がシアノ基、置換されてもよいアルコキシカルボニル基、または置換されてもよいアリールオキシ基である、請求項1~11のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの萃学上許窓される塩、
- 30 14. R²が置換アリールオキシ基である、請求項13記載の化合物もしくはその

15

20

プロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。

ッグ、またはそれらの萃学上許容される塩、

- 15. R^2 が置換へテロアリールオキシ基である、請求項 $1 \sim 11$ のいずれか一項 に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。 16. R²が式(T1)~(T6)で表される基である、請求項1~11のいずれ
- か一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容され 5. る塩。
 - 17. R²が、式:-O-Tx-O-Ty (式中、Oは酸素原子を表し、Txはフ ェニレン基、ピリジンジイル基、ピリミジンジイル基、またはチオフェンジイル基 を表し、Tyは置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置 換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルキルアルキル基、 または置換されてもよい飽和ヘテロ環基を表す。) で表される基である、請求項1 ~11のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの
 - 薬学上許容される塩。 18. Tェがフェニレン基である、請求項17記載の化合物もしくはそのプロドラ
 - 19. Tェがm-フェニレンである、請求項18記載の化合物もしくはそのプロド ラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
 - 20. Tvが、置換アルキル基、置換シクロアルキル基、または置換されてもよい シクロアルキルアルキル基である、請求項19記載の化合物もしくはそのプロドラ ッグ、またはそれらの薬学上許容される塩。
 - 21. Tvで表される基の置換基が、ハロゲン原子、カルボキシ基、またはアルコ キシカルボニル基である、請求項20記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、ま たはそれらの薬学上許容される塩。
 - 22. 式(I)で表される化合物が、下記式(c1)~(c36):

10

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{HO} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c32)} \\ \text{HO} \\ \text{(c33)} \\ \text{HO} \\ \text{(c33)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c34)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c34)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c36)} \\ \text{NH}_2 \\ \text{(c36)} \\ \text{(c35)} \\ \text{(c35)} \\ \text{(c35)} \\ \text{(c36)} \\ \text{(c37)} \\$$

である、請求項1記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上 許容される塩

- 23. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、 またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する医薬。
- 24. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、 またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有するジペプチジルペプチ ダーゼ-IV関 審額
- 25. 請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩を有効成分として含有する糖尿病治療剤。
- 26. ジペプチジルペプチダーゼ-IV阻害剤製造のための、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。
- 27. 糖尿病治療剤の製造のための、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合

WO 2004/096806 PCT/JP2004/006104

327

物もしくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の使用。 28. 治療を必要とする患者に、請求項1~22のいずれか一項に記載の化合物も しくはそのプロドラッグ、またはそれらの薬学上許容される塩の有効量を投与する ことからなる、糖尿病の治療方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/006104

Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER 7 CO7D, 473/30, 473/18, 473/01 31/5377, A61P43/00, 29/00, 1 35/04, 13/08, 19/10 ternational Patent Classification (IPC) or to both nation	19/02, 37/06, 1/00, 3/04	1/52, , 31/18,
B. FIELDS SI			
Minimum docus Int.Cl	mentation searched (classification system followed by	5, 473/04, 473/22, A61K3 19/02, 37/06, 1/00, 3/04	, 31/18,
REGIST	use consulted during the international search (name of RY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (ST	f data base and, where practicable, search to N)	rms used)
	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>	
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.
P,X	WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER G.M.B.H. & CO.K.G.), 04 March, 2004 (04.03.04), Full text & DE 10238477 A1 & US	INGELHEIM PHARMA	1-27
P, X	WO 03/104229 A1 (Eisai Co., Ltd.), 1-27 18 December, 2003 (18.12.03), Pull text & US 2004/116328 A1		
A	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDIS 27 March, 2003 (27.03.03), 6 US 2003/199528 A1	3K A/S),	1-27
× Further do	currents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special enter "A" document de to be of part "E" earlier applie filing date "L" document we cited to esta special reaso "O" document rei "O" d	peries of cited documents: things the general state of the art which is not considered cuts relevance under relevance under the peries of the contract of the international links may throw doubt on priority claim(s) or which is plitts the publication date of sacribre cristion or other the publication date of sacribre cristion or other burning to m and disclosurs, use, subhibition or other means followed may be the interactional films delt but sites or the	I see passes awaity semice. I start decourse published after the inter- date and not in conflict with the uplicat- the principle or theory underlying the in- X decounsed of particular relevance, the ci- considerat need or cannot be consid- considerated to be considered to be considered to decounse of particular relevance, the ci- decounsed of particular relevance, the ci- convision of particular relevance, the ci- convision of the control of the control of the convision of the control of the control of the thing devices to a parson attitude in the de- decounsed member of the same petient for de-	ion but cited to understand entition cannot be used to involve an inventive simed invention cannot be up when the document is because it, such combination
	completion of the international search , 2004 (30.06.04)	Date of mailing of the international search 20 July, 2004 (20.07)	report 7.04)
Japanes	address of the ISAV e Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No. Form PCT/ISA/210	(second sheet) (January 2004)	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	nassaeca	Relevant to claim No	
A	WO 03/004496 A1 (NOVO NORDISK A/S),	,	1-27	
	16 January, 2003 (16.01.03), & EP 1404675 Al & OS 2003/105077 R	ū	1-21	
			٠.	
			,	
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/006104

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: 28 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely. Claim 28 pertains to methods for treatment of the human body by there.	
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extract that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
Claims Nos.: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).) .
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search free, Form PCT/ISA/2/10 (continuation of first wheet (7)) (Luminov 2004)	

国際出願番号 PCT/JP2004/006104

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC)) Int. C17 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. C17 C07D, 473/30, 473/18, 473/06, 473/04, 473/22, A61K31/52, 31/5377, A61P43/00, 29/00, 19/02, 37/06, 1/00, 3/04, 31/18, 35/04, 13/08, 19/10 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 PΧ WO 04/018469 A1 (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G. M. R. H. & CO. K. 1 - 2.7G.) 2004.03.04 全文金昭 & DE 10238477 A1 & US 2004/122228 A1 PX WO 03/104229 A1 (エーザイ株式会社) 2003 12 18 1 - 2.7全文参照 & US 2004/116328 A1 IX C個の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって わの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公安されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで祭明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題 「&」同一パテントファミリー文献 国際脳査を完了した日 国際調査報告の発送日 20, 7, 2004 30.06.2004 国際国在機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9282 日本国特許庁 (ISA/JP) 中木 亜希

郵便番号100-8915

C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 03/024965 A2 (NOVO NORDISK A/S) 2003. 03. 27 & US 2003/199528 A1	1-27
Α.	WO 03/004496 A1 ONOYO NORDISK A/S) 2003.01.16 & EP 1404675 A1 & US 2003/105077 A1	1-27
	*	
		,
		-
٠,		

第Ⅱ個 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. 図 前求の範囲 28 は、この国際胸査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲28は、治療による人体の処置方法に関するものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際顕表をすることができる程度まで所定の要件を構たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲
第皿欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出版に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
*
1. 1. 出題人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加展査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について関査することができたので、追加展査手数料の創付を求めなかった。
3. 出級人が必要な追加額差手教料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手教料の納付のあった状の前求の範囲のみについて仲成した。
4.
追加爾汽手教料の異議の申立てに関する注意 「 追加爾汽手教料の異議の申立てに関する注意 「 追加爾汽手教料の特付と共に版版人から異議申立てがあった。
□ 追加商者手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。